(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002年2月21日(21.02.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/14282 A1

- C07D 213/82, 213/85, 405/12, (51) 国際特許分類?: 405/14, A61K 31/443, 31/444, 31/4436, 31/455, 31/4409, A61P 43/00, 1/00, 1/10, 3/06, 3/10, 27/02, 11/06, 7/10, 9/10, 19/10, 25/16, 25/28
- (21) 国際出願番号:

PCT/JP01/06870

(22) 国際出願日:

2001年8月9日(09.08.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

- (30) 優先権データ: 2000年8月11日(11.08.2000) JР 特願2000-245056
- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): エーザ
- イ株式会社 (EISAI CO., LTD.) [JP/JP]; 〒112-8088 東 京都文京区小石川4丁目6番10号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 原田 均 (HARADA, Hitoshi) [JP/JP]; 〒300-1232 茨城県牛 久市上柏田2-24-27 Ibaraki (JP). 浅野 修 (ASANO, Osamu) [JP/JP]; 〒300-1232 茨城県牛久市上柏田

3-69-21 Ibaraki (JP). 宫澤修平 (MIYAZAWA, Shuhei) [JP/JP]; 〒302-0127 茨城県北相馬郡守谷町松ヶ丘 2-39-26 [baraki (JP). 上田正人 (UEDA, Masato) [JP/JP]; 〒305-0061 支城県つくば市稲荷前9-7-402 Ibaraki (JP). 安田昌弘 (YASUDA, Masahiro) [JP/JP]; 〒305-0035 芝 城県つくば市松代4-21-2-2-401 [baraki (JP). 安田信之 (YASUDA, Nobuyuki) [JP/JP]; 〒300-0044 茨城県土浦 市大手町16-26 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 古谷 馨. 外(FURUYA, Kaoru et al.); 〒 103-0007 東京都中央区日本橋浜町2-17-8 浜町花長 ピル6階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AU, CA, CN, HU, IL, JP, KR, MX, NO, NZ, RU, US, ZA.
- (84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

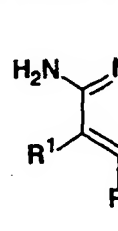
添付公開書類:

国際関査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: 2-AMINOPYRIDINE COMPOUNDS AND USE THEREOF AS DRUGS

(54) 発明の名称: 2-アミノピリジン化合物および医薬用途



WO 02/14282

(I)

(57) Abstract: 2-Aminopyridine compounds of the general formula (1) and salts thereof, exhibiting excellent adenosine receptor (A1, A2a, or A2b receptor) antagonism wherein R1 is cyano, carboxyl, or optionally substituted carbamoyl; R2 is hydrogen, hydroxyl, optionally substituted C₁₋₆ alkoxy, an optionally substituted C₆₋₁₄ aromatic carbocyclic group, or an optionally substituted 5- to 14-membered aromatic heterocyclic group; and R³ and R⁴ are each independently an optionally substituted C₆₋₁₄ aromatic carbocyclic group, a 5- to 14-membered nonaromatic heterocyclic group, a 5- to 14-membered aromatic heterocyclic group, or the like.

[続葉有]

(57) 要約:

優れたアデノシン受容体(A_1 、 A_{2a} 、 A_{2b} 受容体)拮抗作用を有する次の式で表す2-アミノピリジン化合物とその塩を提供する。

$$\begin{array}{c|c}
H_2N & R^4 \\
\hline
R^1 & R^3 \\
\hline
R^2 & R^3
\end{array}$$

〔式中、 R^1 はシアノ基、カルボキシル基または置換基を有していてもよいカルバモイル基を示し; R^2 は水素原子、水酸基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ基、置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し; R^3 および R^4 は、同一または相異なって、それぞれ置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基、5乃至14員非芳香族複素環式基または5乃至14員芳香族複素環式基または140万至140万百族複素環式基または141万百族複素環式基、

明細書

2-アミノピリジン化合物および医薬用途

発明の属する技術分野:

本発明は、新規な2-アミノピリジン化合物、その製造法およびその医薬としての用途に関する。

従来の技術:

アデノシンは、生体内のエネルギーレベルやcAMPレベルの調節、カリウム・ チャネルの開閉、カルシウムイオンの細胞内流入等、様々な細胞内代謝に関与す る重要な調節因子で、Gタンパク質と共役した細胞表面の受容体との相互作用に より、その生理活性を発現できる。アデノシン受容体は、当初、アデニレートシー クラーゼへの関与に基づいてA1受容体およびA2受容体の2つに分類され(J. Neurochem., 33, 999-1003, (1979)) 、さらにその後、A2受容体アゴニストである NECAとCGS-21680に対する親和性の高低に基づいてA。受容体がA。 AおよびA2Bの2つに分類された (Mol. Pharmacol., 29, 331-346, (1986); J. Neurochem., 55, 1763-1771, (1990))。こうして、現在までにA₁、A₂(A_{2A}、A A_3 の4種のサプタイプが同定されている。 A_1 受容体は、 $G_{1/0}$ ファミリ ーのタンパク質と共役するタンパク質である。リガンドの結合により、アデニレ ートシクラーゼを阻害して c AMP レベルを抑制し、また、ホスホリパーゼC (P LC)を活性化してイノシトール-1,4,5-三リン酸(IP₃)の産生および細 胞内カルシウムイオン放出を促進する。A3受容体は、A2受容体と同様に、cA MPレベルを抑制する受容体であり、また、PLCを活性化してIP。産生およ びカルシウムイオン放出を促進することが知られている。これに対し、A2Aおよ びA_{2B}受容体は、アデニレートサイクラーゼを活性化し、 CAMPレベルの産生 を促進する受容体である。 A_{2B} に関しては、 G_{q}/G_{11} タンパク質を介するPLCとの共役や、IPgレベル産生およびカルシウムイオンの細胞内流入を促進す

るとの報告もある (Clin. Invest., 96, 1979-1986 (1995))。各サプタイプは、 組織における分布の仕方が異なり、A1受容体は心臓、大動脈、膀胱等に、A2A 受容体は眼球、骨格筋等に、A3受容体は脾臓、子宮、前立腺等にそれぞれ比較 的多く分布し、一方、A2B受容体は近位大腸に比較的多く、次いで眼球、肺、子 宮、膀胱に多いと報告されている (Br. J. Pharmacol., 118, 1461-1468 (1996))。 アデノシン受容体サプタイプが夫々固有の機能を発揮し得るのは、組織間での分 布の違いのほか、局所でのアデノシン濃度の違いおよび各サプタイプのリガンド に対する親和性の違いが理由とされている。血小板凝集、心拍、平滑筋緊張、炎 症、神経伝達物質の放出、神経伝達、ホルモンの放出、細胞分化、細胞成長、細 胞死、DNA生合成等、アデノシンが関与する生理機能は誠に多岐にわたり、こ のため従来から、アデノシンと中枢神経疾患、心血管疾患、炎症性疾患、呼吸器 疾患、免疫疾患等との関連が示唆され、これらの疾患に対するアデノシン受容体 のアゴニスト/アンタゴニストの有用性が期待されている。一方、近年、アデノ シンA。受容体と腸管との関連について重要な報告がなされている。例えば、結 腸縦走筋弛緩作用はA2受容体を介するとの報告や(Naunyn-Schmiedeberg's Arch Pharmacol., 359, 140-146 (1999))、モルモット遠位結腸縦走筋の収縮に対する アデノシンの弛緩作用はA1受容体および縦走筋自体に存在するA2b受容体を介 ヽするものであるとの報告がある (Br. J. Pharmacol., 129, 871-876 (2000))。 従来から、アデノシン受容体、特にアデノシンA2受容体拮抗剤は、糖尿病、糖 尿病性合併症、糖尿病性網膜症、肥満症、喘息の治療剤または予防剤としての有 用性が指摘され、血糖降下剤、耐糖能障害改善剤、インスリン感受性増強剤、降 圧剤、利尿剤、骨粗鬆症治療薬、抗パーキンソン薬、アルツハイマー病薬、炎症 性腸疾患治療薬、クローン病治療薬等として有用であると期待されている。

特にA_{2B}受容体に対して拮抗作用を有する化合物としては、例えば以下の報告がある。

[1] 式

で表わされる化合物。

[2]式

(式中、R¹は(1)式

(式中、Xは水素原子、水酸基、置換基を有していてもよい低級アルキル基、置換基を有していてもよい低級アルコキシ基等を意味する。R⁵およびR⁶は同一または相異なって水素原子、置換基を有していてもよい低級アルキル基、置換基を有していてもよい飽和または不飽和のC₃₋₈シクロアルキル基等を意味する。)または(2)置換基およびヘテロ原子を有していてもよい5または6員式芳香環を意味する。Wは、式

を意味する。 R^2 は、置換基を有していてもよい低級アルキル基等で置換されていてもよいアミノ基等を意味する。 R^3 は、置換基を有していてもよい C_{3-8} のシクロアルキル基、置換基を有していてもよいアリール基等を意味する。 R^4 は、置換基を有していてもよい低級アルキル基等を意味する。〕で表わされるプリン誘導体または薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物(特開平11-263789号)。

[3] 一般式

$$R^{2}$$
 Q
 N
 N
 Ar
 R^{3}

〔式中、 R^1 は水素原子、水酸基、ハロゲン原子、置換基を有していてもよい C_1 -8アルキル基等を意味すし、 R^2 は C_{1-8} アルキル基等で置換されていてもよいア

ミノ基等を意味し、R³はハロゲン原子、水酸基またはC₁₋₄アルキル基で置換されていてもよいC₃₋₈アルキニル基等を意味し、Arは置換基を有していてもよいアリール基、置換基を有していてもよいヘテロアリール基等を意味し、QおよびWは同一または異なってNまたはCHを意味する。〕で表されるプリン化合物または薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物。

[4] Drug Development Research, 48: 95-103 (1999) および J. Med. Chem., 43: 1165-1172 (2000) に記載されているA_{2B}受容体アンタゴニスト。

一方、ピリジン化合物としては、例えばWO96/24584、米国特許第5,686,470号、米国特許第5,916,905号等に、5,6一芳香族置換ピリジン化合物類に関する報告がある。また、DE4117802A1号公報には、2-アミノー3-ピリジンカルボニトリルに関する報告、ならびに、ピリジン環の4、5および6位がフェニル基で置換された化合物に関する報告がある。しかしながら、これらの化合物とアデノシン受容体との関連についての記載や示唆はなく、全く知られていない。

上記の如く、アデノシン受容体拮抗作用を有する化合物、特にアデノシン A_2 受容体(中でも A_{2b} 受容体)拮抗作用を有する化合物は、医薬として優れた作用を発揮し得ると期待されており、その提供が切望されている。しかしながら、アデノシン受容体に対し優れた拮抗作用を示し、且つ、医薬としても有効に作用する化合物は未だ見出されていない。従って、本発明の目的は、アデノシン受容体(特に A_2 受容体、 A_{2b} 受容体)が関与する疾患の治療剤または予防剤として有用な該受容体阻害化合物を探索し見出すことにある。

発明の開示

本発明者らは、上記事情に鑑みて、精力的に研究を重ねた。その結果、式

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{3}

〔式中、R¹はシアノ基、カルボキシル基または置換基を有していてもよいカル パモイル基を示し;R²は水素原子、水酸基、置換基を有していてもよいC₁₋₆ アルコキシ基、置換基を有していてもよい C6-14 芳香族炭化水素環式基または置 換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し; R³およびR⁴は、 同一または相異なって、それぞれ置換基を有していてもよい С3-8シクロアルキ ル基、C₃₋₈シクロアルケニル基、C₆₋₁₄芳香族炭化水素環式基、5乃至14員 非芳香族複素環式基または5乃至14員芳香族複素環式基を示す;ただし、(1) R¹がシアノ基で、R²が4ープロモー2ーチエニル基で、R³が3,4ージメト キシフェニル基で、且つ、R⁴が2ーチエニル基である場合、(2) R¹がシアノ基 で、R2が水素原子で、且つ、R3およびR4がフェニル基である場合、(3) R1が シアノ基で、R²が4-クロローフェニル基で、R³がフェニル基で、且つ、R⁴ が4-(3,4-ジクロロフェニル)-1-オキソー2(1H)-フタラジニル 基である場合、(4) R¹がシアノ基で、R²が水素原子で、R³が4ーピリジル基で、 且つ、R⁴が1-ピペラジニル基である場合、(5) R¹がシアノ基で、R²が水素原 子で、R3が4-ピリジル基で、且つ、R4が1-ピリジル基である場合、(6) R1 がシアノ基で、R²が水素原子で、R³が4-ピリジル基で、且つ、R⁴が4-ジ フェニルメチルー1-ピペラジニル基である場合、(7) R ¹ がシアノ基で、R ² が 水素原子で、R3が4ーピリジル基で、且つ、R4が4ーモルフォリニル基である 場合、(8) R¹がシアノ基で、R²が4-メチルフェニル基で、且つ、R³およびR ⁴がフェニル基である場合、ならびに、(9) R¹がシアノ基で、且つ、R²、R³お よびR⁴がフェニル基である場合を除く。〕で表わされる化合物またはその塩を 合成することに初めて成功し、予想外にも、該化合物およびその塩がアデノシン A2受容体、特にA2B受容体に対し優れた拮抗作用を有することを見出した。そ して、更なる鋭意検討の結果、該化合物またはその塩が、アデノシン受容体、特 にアデノシンA2受容体、中でもアデノシンA2b受容体が関与する疾患、例えば、 便秘症、過敏性腸症候群、過敏性腸症候群に伴う便秘症、器質性便秘症、腸管麻 痺性イレウスに伴う便秘症、先天性消化管機能異常に伴う便秘症、腸閉塞に伴う

便秘症、糖尿病、糖尿病性合併症、糖尿病性網膜症、肥満症、喘息、等の治療剤、 予防剤または改善剤として有用なほか、血糖降下剤、耐糖能障害改善剤、インス リン感受性増強剤、降圧剤、利尿剤、骨粗鬆症治療薬、抗パーキンソン薬、アル ツハイマー病薬、炎症性腸疾患治療薬、クローン病治療薬、等としても有用であ ることを見出して、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、(1)前記式(I)で表わされる化合物またはその塩、

(2) 前記(1) において R^1 がシアノ基である化合物またはその塩、(3) 前記(1) において R^1 が式

〔式中、R5およびR6は同一または相異なって水素原子、置換基を有していても よいC1-6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニル基、置換基を · 有していてもよいC2-6アルキニル基、置換基を有していてもよいC6-14芳香族 炭化水素環式基または置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基 を示す。〕で表わされるカルパモイル基である化合物またはその塩、(4)前記 (1) においてR²がそれぞれ置換基を有していてもよいC₆₋₁₄芳香族炭化水素 環式基または5乃至14員芳香族複素環式基である化合物またはその塩、(5) 前記(1)においてR²がそれぞれ置換基を有していてもよいフェニル基、ナフ チル基、ピリジル基、チエニル基またはフリル基である化合物またはその塩、(6) 前記(1)においてR²がハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基であ る化合物またはその塩、(7)前記(1)においてR2が水素原子である化合物 またはその塩、(8)前記(1)においてR3およびR4が同一または相異なって それぞれ置換基を有していてもよい C6-14 芳香族炭化水素環式基または5乃至 14員芳香族複素環式基である化合物またはその塩、(9)前記(1)において R³およびR⁴が同一または相異なってそれぞれ置換基を有していてもよいフェ ニル基、ピロリル基、ピリジニル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピラジ ニル基、チエニル基、チアゾリル基、フリル基、ナフチル基、キノリニル基、イ

ソキノリニル基、フタラジニル基、ナフチリジニル基、インドリル基またはイソ インドリル基である化合物またはその塩、(10)前記(1)においてR³およ びR⁴がそれぞれ置換基を有していてもよいフェニル基、ピリジル基、チエニル 基またはフリル基である化合物またはその塩、(11)前記(1)においてR³ および/またはR⁴が下記置換基群 a より選ばれる 1 個以上の基でそれぞれ置換 されていてもよい5万至14員非芳香族複素環式基、C6-14芳香族炭化水素環式 基または5万至14員芳香族複素環式基である化合物またはその塩(前記置換基 群 a とは (1) 水酸基、(2)ハロゲン原子、(3)ニトリル基、(4)ニトロ基、(5)(i)水酸基、 (ii)ニトリル基、(iii)ハロゲン原子、(iv) C₁₋₆アルキルアミノ基、(v)ジ(C₁₋₆ア ルキル) アミノ基、(vi) C₂₋₆アルケニルアミノ基、(vii)ジ(C₂₋₆アルケニル) アミノ基、(viii) C 2-6アルキニルアミノ基、(ix)ジ(C 2-6アルキニル)アミノ基、 (x)N-C₁₋₆アルキル-N-C₂₋₆アルケニルアミノ基、(xi)N-C₁₋₆アルキル $-N-C_{2-6}$ アルキニルアミノ基、(xii)N-C₂₋₆アルケニル-N-C₂₋₆アルキ ニルアミノ基、(xiii)アラルキルオキシ基、(xiv)TBDMSオキシ基、(xv)C,-6 アルキルスルホニルアミノ基、(xvi) C₁₋₆アルキルカルボニルオキシ基、(xvii) C 2-6アルケニルカルポニルオキシ基、(xviii) C 2-6アルキニルカルポニルオキシ基、 (xix)N-C₁₋₆アルキルカルバモイル基、(xx)N-C₂₋₆アルケニルカルバモイル 基および(xxi)N-C₁₋₆アルキニルカルバモイル基から選ばれる1個以上の基で それぞれ置換されていてもよいC₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基またはC₂ -6アルキニル基、(6)(i) C1-6アルキルアミノ基、(ii)アラルキルオキシ基および(iii) 水酸基から選ばれる1個以上の基でそれぞれ置換されていてもよい C1-6アルコ キシ基、C₂₋₆アルケニルオキシ基またはC₂₋₆アルキニルオキシ基、(7)(i)水酸 基、(ii) ニトリル基、(iii)ハロゲン原子、(iv) C₁₋₆アルキルアミノ基、(v)アラル キルオキシ基、(vi)TBDMSオキシ基、(vii)C1-6アルキルスルホニルアミノ基、 (viii) C₁₋₆アルキルカルボニルオキシ基および(ix) C₁₋₆アルキルカルバモイル 基から選ばれる1個以上の基でそれぞれ置換されていてもよいC₁₋₆アルキルチ オ基、 C_{2-6} アルケニルチオ基または C_{2-6} アルキニルチオ基、(8)(i) C_{1-6} アルコ

キシ基、(ii)アミノ基、(iii) C₁₋₆アルキルアミノ基、(iv)ジ(C₁₋₆アルキル)ア ミノ基、(v) C₂₋₆アルケニルアミノ基、(vi)ジ(C₂₋₆アルケニル)アミノ基、(vii) C_{2-6} アルキニルアミノ基、(vii)ジ(C_{2-6} アルキニル)アミノ基、(viii)N- C_1 $_{-6}$ アルキルーNーC₂₋₆アルケニルアミノ基、(ix)NーC₁₋₆アルキルーNーC₂₋ $_{6}$ アルキニルアミノ基および(x)N-C $_{2-6}$ アルケニル-N-C $_{2-6}$ アルキニルア ミノ基から選ばれる基で置換されたカルボニル基、(9)(i) C 1-6 アルキル基、(ii) C2-6アルケニル基、(iii) C2-6アルキニル基、(iv) C1-6アルキルスルホニル基、 (v) C₂₋₆アルケニルスルホニル基、(vi) C₂₋₆アルキニルスルホニル基、(vii) C₁₋ ₆アルキルカルボニル基、(viii) C₂₋₆アルケニルカルボニル基および(ix) C₂₋₆ア ルキニルカルボニル基から選ばれる1または2個の基で置換されていてもよいア ミノ基、(10)C₁₋₆アルキルスルホニル基、(11)C₂₋₆アルケニルスルホニル基、 (12) C₂₋₆アルキニルスルホニル基、(13) C₁₋₆アルキルスルフィニル基、(14) C₂ -6アルケニルスルフィニル基、(15) C 2-6アルキニルスルフィニル基、(16)ホルミ ル基、(17)(i)水酸基、(ii)ハロゲン原子、(iii)ニトリル基、(iv) C ₁₋₆アルキル基、 (v)C₁₋₆アルコキシ基、(vi)C₁₋₆アルコキシC₁₋₆アルキル基および(vii)アラル キル基から選ばれる1個以上の基でそれぞれ置換されていてもよい C3-8シクロ アルキル基またはC3-8シクロアルケニル基、(18)(i)水酸基、(ii)ハロゲン原子、 (iii)ニトリル基、(iv) C₁₋₆アルキル基、(v) C₁₋₆アルコキシ基、(vi) C₁₋₆アルコ キシC1-6アルキル基および(vii)アラルキル基から選ばれる1個以上の基で置換 されていてもよい5万至14員非芳香族複素環式基、(19)(i)水酸基、(ii)ハロゲン 原子、(iii)ニトリル基、(iv) C₁₋₆アルキル基、(v) C₁₋₆アルコキシ基、(vi) C₁₋₆ アルコキシC₁₋₆アルキル基および(vii)アラルキル基から選ばれる1個以上の基 で置換されていてもよいC₆₋₁₄芳香族炭化水素環式基、ならびに、(20)(i)水酸基、 (ii)ハロゲン原子、(iii)ニトリル基、(iv) C₁₋₆アルキル基、(v) C₁₋₆アルコキシ基、 (vi)C₁₋₆アルコキシC₁₋₆アルキル基および(vii)アラルキル基から選ばれる1個 以上の基で置換されていてもよい5万至14員芳香族複素環式基からなる群を示 す)、(12)前記(1)においてR3および/またはR4が水酸基、ハロゲン原

子、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選ばれる1個以上の基で置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、チエニル基またはフリル基である化合物またはその塩、(13)前記(1)においてR3またはR4が置換基を有していてもよい6-オキソ-1,6-ジヒドロピリジル基である化合物またはその塩、(14)前記(1)において式

$$\begin{array}{c|c}
H_2N & N & R^8 \\
R^1 & A & R^7
\end{array} (II)$$

(式中、 R^1 はシアノ基、カルボキシル基または置換基を有していてもよいカルバモイル基を示し; R^2 は水素原子、水酸基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または置換基を有していてもよい5万至14員芳香族複素環式基を示し; R^7 は下記置換基群りから選ばれる基を示し; R^8 はそれぞれ置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または5万至14員芳香族複素環式基を示し;A環は下記置換基群りから選ばれる1万至4個の基で置換されていてもよい合窒素6員環を示す。

〈置換基群 b〉水素原子、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニル基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニルオキシ基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニルオキシ基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニルチオ基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニルチオ基、 C_{2-7} 脂肪族アシル基、置換基を有していてもよいカルバモイル基、アリールアシル基、ヘテロアリールアシル基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキーよい C_{2-6} アルケニルスルホニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキートルスルホニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキートルスルホニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニルスルホニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキートルスルホニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキートルスルホニル基

ニルスルホニル基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニルスルフィニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニルスルフィニル基、ホルミル基、置換基を有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基、置換基を有していてもよい C_{3-8} シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい5乃至14員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい5乃至14員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基からなる群。〕で表わされる化合物またはその塩、(15)前記(14)において R^1 がシアノ基である化合物またはその塩、(16)前記(14)において R^1 がカルボキシル基である化合物またはその塩、(17)前記(14)において R^1 が式

【式中、 R^5 および R^6 は前記定義と同意義を示す。 】で表わされるカルバモイル基である化合物またはその塩、(18)前記(14)において R^2 が水素原子である化合物またはその塩、(19)前記(14)において R^7 および R^7 以外のA環の置換基が前記置換基群 a から選ばれる化合物またはその塩、(20)前記(14)において R^7 が水素原子、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニル基または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ基である化合物またはその塩、(21)前記(14)において R^8 が置換基を有していてもよいフェニル基、ピリジル基、フリル基またはチエニル基である化合物またはその塩、(22)前記(14)において R^8 がハロゲン原子でそれぞれ置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、フリル基またはチェニル基である化合物またはその塩、(23)前記(1)において化合物が2ーアミノー6ー(2ーフリル)ー5ー(4ーピリジル)ー3ーピリジンカルボニトリル、2ーアミノー6ー(2ーフリル)ー5ー(4ーピリジル)ー3ーピリジンカルボニトリル、2ーアミノー6ー(2ーフリジンカルボニトリル、2ーアミノー6ー(2ーフリジンカルボニトリル、2ーアミノー6ー(2ーフ

リル)-5-(6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル) ニコチノニトリル、2-アミノ-5-(1-エチル-6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル) -6-(2-フリル) -ニコチノニトリル、<math>2-アミノ-6-(2-フリル) -5-(1-メチル-6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル) ニコチノニトリル、2-アミノ-6-(3-フルオロフェニル) -5-(6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル) ニコチノニトリルおよび2-アミノ-6-(3-フルオロフェニル) -5-(1-メチル-6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル) ニコチノニトリルおよび2-アミノ-6-(3-フルオロフェニル) -5-(1-メチル-6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル) ニコチノニトリルから選ばれるいずれか 1 種である化合物またはその塩、(24) 式

$$\begin{array}{c|c}
H_2N & R^4 \\
R^1 & R^3
\end{array}$$

「式中、 R^1 はシアノ基、カルボキシル基または置換基を有していてもよいカルパモイル基を示し; R^2 は水素原子、水酸基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ基、置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し; R^3 および R^4 は、同一または相異なって、それぞれ置換基を有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{3-8} シクロアルケニル基、 C_{6-14} 芳香族複素環式基。5乃至14員非芳香族複素環式基または5乃至14員持香族複素環式基を示す;ただし、(!) R^1 がシアノ基で、 R^2 が4ープロモー2-チエニル基で、 R^3 が3,4-ジメトキシフェニル基で、 R^3 が4ープロモー2-チエニル基である場合、(2) R^1 がシアノ基で、 R^2 が水素原子で、 R^3 および R^4 がフェニル基で、 R^3 がフェニル基で、 R^4 が4ー(3,4-ジクロロフェニル)-1ーオキソー2(1H)-フタラジニル基である場合、(4) R^1 がシアノ基で、 R^2 が水素原子で、 R^3 が4ーピリジル基で、 R^4 が1ーピペラジニル基である場合、(5) R^1 がシアノ基で、 R^2 が水素原子で、 R^3 が4ーピリジル基である場合、(6) R^1

がシアノ基で、R²が水素原子で、R³が4ーピリジル基で、且つ、R⁴が4ージ フェニルメチルー1-ピペラジニル基である場合、(7) R ¹がシアノ基で、R ²が 水素原子で、R³が4-ピリジル基で、且つ、R⁴が4-モルフォリニル基である 場合、(8) R¹がシアノ基で、R²が4ーメチルフェニル基で、且つ、R³およびR ⁴がフェニル基である場合、ならびに、(9) R¹がシアノ基で、且つ、R²、R³お よびR⁴がフェニル基である場合を除く。〕で表わされる化合物またはその塩を 含有してなる医薬組成物、(25)前記(24)においてアデノシン受容体が関 与する疾患の治療剤または予防剤である組成物、(26)前記(24)において アデノシンA2受容体が関与する疾患の治療剤または予防剤である組成物、(2 7) 前記(24) においてアデノシンA2B受容体が関与する疾患の治療剤または 予防剤である組成物、(28)前記(24)においてアデノシン受容体拮抗剤で ある組成物、(29)前記(24)においてアデノシンA2受容体拮抗剤である 組成物、(30)前記(24)においてアデノシンA2B受容体拮抗剤である組成 (31)前記(24)において排便を促進するために用いる組成物、(32) 前記(24)において便秘症の治療剤、予防剤または改善剤である組成物、(3 3)前記(24)において便秘症が機能性便秘症である組成物、(34)前記(2 4) において過敏性腸症候群、過敏性腸症候群に伴う便秘症、器質性便秘症、腸 管麻痺性イレウスに伴う便秘症、先天性消化管機能異常に伴う便秘症または腸閉 塞に伴う便秘症の治療剤、予防剤または改善剤である組成物、(35)前記(2 4) において消化管検査時または手術前後における腸管内容物排除のために用い (36) 前記(24) において糖尿病、糖尿病性合併症、糖尿病性網 膜症、肥満症または喘息の治療剤または予防剤である組成物、 4) において血糖降下剤、耐糖能障害改善剤またはインスリン感受性増強剤であ (38) 前記(24) において降圧剤、利尿剤、骨粗鬆症治療薬、抗 パーキンソン薬、アルツハイマー病薬、炎症性腸疾患治療薬またはクローン病治 療薬である組成物、等に関する。

即ち、本発明は、上記2-アミノピリジン化合物またはその薬理上許容される

塩および薬理上許容される担体を含有してなる医薬組成物、上記化合物またはその薬理上許容される塩をアデノシン受容体が関与する疾患の治療剤または予防剤の製造に用いる用途および上記化合物またはその薬理上許容される塩の薬理上有効量を患者に投与することによりアデノシン受容体が関与する疾患を治療または予防する方法である。

発明の詳細な説明:

以下に、本願明細書において記載する記号、用語等の意義を説明し、本発明を詳細に説明する。

本願明細書における「拮抗剤」とは、アデノシン受容体、特にアデノシン A_2 受容体(最も好ましくは A_{2B} 受容体)に親和性を有し、かつ、受容体を不活性化する剤を示す。

本願明細書における「アデノシン受容体が関与する疾患」とは、アデノシンA 1受容体、A 2 8 受容体、A 2 b 受容体またはA 3 受容体が関与する疾患を意味し、例えば各種便秘症、過敏性腸症候群、過敏性腸症候群に伴う便秘症、器質性便秘症、腸管麻痺性イレウスに伴う便秘症、先天性消化管機能異常に伴う便秘症、腸閉塞に伴う便秘症、糖尿病、糖尿病性合併症、糖尿病性網膜症、肥満症、喘息、等や、血糖降下剤、耐糖能障害改善剤、インスリン感受性増強剤、降圧剤、利尿剤、骨粗鬆症治療薬、抗パーキンソン薬、アルツハイマー病薬、炎症性腸疾患治療薬、クローン病治療薬が有効な疾患、等があげられる。

本願明細書において用いる「および/または」なる語句は、「および」の場合と「または」の場合両者を包む意味で用いられる。

本願明細書中においては、化合物の構造式が便宜上一定の異性体を表すことがあるが、本発明には化合物の構造上生ずる総ての幾何異性体、不斉炭素に基づく光学異性体、回転異性体、立体異性体、互変異性体等の異性体および異性体混合物を含み、便宜上の式の記載に限定されるものではなく、いずれか一方の異性体でも混合物でもよい。従って、本発明化合物には、分子内に不斉炭素原子を有し光学活性体およびラセミ体が存在することがあり得るが、本発明においては限定

されず、いずれもが含まれる。また、結晶多形が存在することもあるが同様に限定されず、いずれかの結晶形が単一であってもまたは結晶形混合物であってもよい。本発明にかかる化合物(I)またはその塩は、無水物であっても水和物であってもよく、いずれも本願明細書の特許請求の範囲に含まれる。本発明にかかる化合物(I)が生体内で分解されて生じる代謝物、ならびに、本発明にかかる化合物(I)またはその塩のプロドラッグも本願明細書の特許請求の範囲に包含される。

本願明細書において用いる「ハロゲン原子」としては、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、等の原子があげられ、好ましくはフッ素原子、塩素原子、臭素原子である。

本願明細書において用いる「C₁₋₆アルキル基」とは、炭素数が1乃至6個のアルキル基を示し、例えばメチル基、エチル基、nープロピル基、isoープロピル基、isoープロピル基、isoープロピル基、isoープチル基、secーブチル基、tertーブチル基、nーペンチル基、1,1ージメチルプロピル基、1,2ージメチルプロピル基、2,2ージメチルプロピル基、1ーエチルプロピル基、2ーエチルプロピル基、2ーエチルプロピル基、1ーエチルー2ーメチルプロピル基、1,1,2ートリメチルプロピル基、1ープロピルプロピル基、1ーメチルプロピル基、1ープロピルプロピル基、1ーメチルブチル基、2ーメチルブチル基、1,2ージメチルブチル基、1,3ージメチルブチル基、1,2ージメチルブチル基、1,3ージメチルブチル基、2ージメチルブチル基、2ージメチルブチル基、3ージメチルブチル基、2ーエチルブチル基、2ーメチルペンチル基、3ーメチルペンチル基、等の直鎖または分枝状アルキル基があげられる。

本願明細書において用いる「 C_{2-6} アルケニル基」とは、炭素数 2 乃至 6 個のアルケニル基を示し、好適な基として例えばピニル基、アリル基、1-プロペニル基、 $2-プロペニル基、4 ソプロペニル基、2-メチル-1-プロペニル基、3-メチル-1-プロペニル基、3-メチル-2-プロペニル基、3-メチルー2-プロペニル基、<math>1-\mathring{7}$ テニル基、 $1-\mathring{7}$ テニル基、 $1-\mathring{7}$ テニル基、 $1-\mathring{7}$ テニル基、 $1-\mathring{7}$ テニル基、 $1-\mathring{7}$ テニル基、 $1-\mathring{7}$ ンテニル基、 $1-\mathring{7}$ 、 $1-\mathring{7}$ 、 $1-\mathring{7}$ のキャンジエニル基、1 、 $1-\mathring{7}$ のキャンジエニル基、 $1-\mathring{7}$ のキャンジエニル

ンジエニル基、等があげられる。

本願明細書において用いる「 C_{2-6} アルキニル基」とは、炭素数が2乃至6個のアルキニル基を示し、好適な基として例えばエチニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基、1-プテニル基、2-プチニル基、3-プチニル基、3-プチニル基、3-プチニル基、1-プロピニル基、1-エチニル-2プロピニル基、2-メチル-3-プロピニル基、1-ペンチニル基、1-ヘキシニル基、1, 3-ヘキサンジインイル基、等があげられる。

本願明細書において用いる「 C_{1-6} アルコキシ基」とは、炭素数 1 乃至 6 個の アルコキシ基を示し、例えばメトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、i s o-プロポキシ基、s e c-プロポキシ基、n-プトキシ基、i s o-プレポキシ基、i s o-プレポキシ基、i s o-プレポキシ基、i s o-ペンチルオキシ基、i s o-ペンチルプロポキシ基、i s o-ペンチルプロポキシ基、i s o-ペンチルプロポキシ基、i s o-ペンチルプロポキシ基、i s o-ペキソキシ基、i s o-ペキソキシ基、i s o-ペキリカープロポキシ基、i s o-ペキリカープロポキシ基、i s o-ペナルプロポキシ基、o- カールプロポキシ基、o- カールプロポキシ基、o- カールプロポキシ基、o- カールプレオキシ基、o- カールプトキシ基、o- カールプトキシ基、o- カールプトキシ基、o- カールプトキシ基、o- の o- カールペントキシ基、o- の o- カールプトキシ基、o- カールプトキシ基、o- カールオキシ基、o- の o- カールプトキシ基、o- カールオキシ基、o- の o- の o- の o- カールプトキシ基、o- カールプトキシ基、o- カールオーシ基、o- の o- の

本願明細書において用いる「 C_{2-6} アルケニルオキシ基」とは、炭素数 2 乃至 6 のアルケニルオキシ基を示し、好適な基としては例えばピニロキシ基、アリロキシ基、1-プロペニルオキシ基、2-プロペニルオキシ基、3-メチルー1-プロペニルオキシ基、3-メチルー1-プロペニルオキシ基、2-メチルー2-プロペニルオキシ基、3-メチルー2-プロペニルオキシ基、1-プロペニルオキシ基、1-プロペニルオキシ基、1-プテニルオキシ基、1-プテニルオキシ基、1-プテニルオキシ基、1-

オキシ基、1、6-ヘキサンジエニルオキシ基、等があげられる。

本願明細書において用いる「 C_{2-6} アルキニルオキシ基」とは、炭素数 2 乃至 6 のアルキニルオキシ基を示し、好適な基としては例えばエチニルオキシ基、1 -プロピニルオキシ基、2 -プロピニルオキシ基、3 -プチニルオキシ基、3 -プチニルオキシ基、3 -プチニルオキシ基、3 -プチニルオキシ基、4 -プロピニルオキシ基、1 -プロピニルオキシ基、1 - プロピニルオキシ基、1 - スチルー3 - プロピニルオキシ基、1 - スチルー3 - プロピニルオキシ 基、1 - ステニルオキシ基、1 - スキサンジインイルオキシ基、5 があげられる。

本願明細書において用いる「C₁₋₆アルキルチオ基」とは、炭素数1乃至6個 のアルコキシ基を示し、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、nープロピルチオ 基、isoープロピルチオ基、secープロピルチオ基、nープチルチオ基、i soープチルチオ基、secープチルチオ基、tertープチルチオ基、nーペ ンチルチオ基、iso-ペンチルチオ基、sec-ペンチルチオ基、n-ヘキシ ルチオ基、iso-ヘキシルチオ基、1,1-ジメチルプロピルチオ基、1,2 -ジメチルプロピルチオ基、2,2-ジメチルプロピルチオ基、2-エチルプロ ピルチオ基、1-メチルー2-エチルプロピルチオ基、1-エチルー2-メチル プロピルチオ基、1,1,2ートリメチルプロピルチオ基、1,1,2ートリメ チルプロピルチオ基、1,1-ジメチルプチルチオ基、1,2-ジメチルプチル チオ基、2,2-ジメチルプチルチオ基、2,3-ジメチルプチルチオ基、1, 3-ジメチルブチルチオ基、2-エチルブチルチオ基、1,3-ジメチルプチル チオ基、2-メチルペンチルチオ基、3-メチルペンチルチオ基、等があげられ る。本願明細書において用いる「C₂₋₆アルケニルチオ基」とは、炭素数2万至 6のアルケニルチオ基を示し、好適な基としては例えばビニルチオ基、アリルチ オ基、1-プロペニルチオ基、2-プロペニルチオ基、イソプロペニルチオ基、 2-メチル-1-プロペニルチオ基、3-メチル-1-プロペニルチオ基、2-メチルー2ープロペニルチオ基、3ーメチルー2ープロペニルチオ基、1ープテ ニルチオ基、2-プテニルチオ基、3-プテニルチオ基、1-ペンテニルチオ基、

本願明細書において用いる「 C_{3-8} シクロアルキル基」とは、3乃至8個の炭素原子で構成されたシクロアルキル基を示し、例えばシクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロペナル基、シクロペプチル基、シクロオクチル基、等があげられる。

4 4

ル、1、4ーシクロヘプタジエンー6ーイル、1、3、5ーシクロヘプタトリエ ンー3ーイル、1、3、5ーシクロヘプタトリエンー2ーイル、1、3、5ーシ クロヘプタトリエンー1ーイル、1,3,5-シクロヘプタトリエンー7ーイル、 シクロオクテンー1ーイル、シクロオクテンー3ーイル、シクロオクテンー4ー イル、シクロオクテンー5ーイル、1.3-シクロオクタジエンー2ーイル、1. 3-シクロオクタジエン-1-イル、1、3-シクロオクタジエン-5-イル、 1. 3 - シクロオクタジエンー 6 - イル、1、4 - シクロオクタジエンー 3 - イ ル、1.4-シクロオクタジエン-2-イル、1.4-シクロオクタジエン-1 ーイル、1,4ーシクロオクタジエンー6ーイル、1,4ーシクロオクタジエン -7-イル、1,5-シクロオクタジエン-3-イル、1,5-シクロオクタジ エンー2ーイル、1,3,5ーシクロオクタトリエンー3ーイル、1,3,5-シクロオクタトリエンー2ーイル、1,3,5-シクロオクタトリエンー1ーイ ル、1、3、5-シクロオクタトリエン-7-イル、1、3、6-シクロオクタ トリエンー2ーイル、1,3,6ーシクロオクタトリエンー1ーイル、1,3, 6-シクロオクタトリエン-5-イル、1,3,6-シクロオクタトリエン-6 ーイル基、等があげられる。

本願明細書において用いる「5乃至14員非芳香族複素環式基」とは、窒素原子、硫黄原子および酸素原子からなる群から選ばれる複素原子を1個以上含んでなる単環式、二環式または三環式の5乃至14員非芳香族複素環式基をいう。当該基における具体的な例をあげると、例えばピロリジニル基、ピロリル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、イミダゾリル基、ピラゾリジル基、イミダゾリジル基、モルホリル基、テトラヒドロフリル基、テトラヒドロピラニル基、ピロリニル基、ジヒドロフリル基、ジヒドロピラニル基、イミダゾリニル基、オキサゾリニル基、等があげられる。また、当該非芳香族複素環式基には、ピリドン環から誘導される基や、非芳香族性の縮合環(例えばフタルイミド環、スクシンイミド環、等から誘導される基)も含まれる。

本願明細書において用いる「C₆₋₁₄芳香族炭化水素環式基」および「アリール」

とは、6乃至14個の炭素原子で構成された芳香族炭化水素環式基をいい、単環式基、ならびに、二環式基、三環式基等の縮合環も含まれる。当該基における具体的な例をあげると、フェニル基、インデニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基、アズレニル基、ヘプタレニル基、ピフェニル基、インダセニル基、アセナフチル基、フルオレニル基、フェナレニル基、フェナントレニル基、アントラセニル基、シクロペンタシクロオクテニル基、ペンゾシクロオクテニル基、等があげられる。

本願明細書における「5乃至14員芳香族複素環式基」および「ヘテロアリー ル」とは、窒素原子、硫黄原子および酸素原子からなる群より選ばれる複素原子 を1個以上含んでなる単環式、二環式または三環式の5乃至14員芳香族複素環 式基をいう。当該基における具体的な例をあげると、①例えば含窒素芳香族複素 環式基としてはピロリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピ ラジニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ペンゾトリアゾリル基、ピラゾ リル基、イミダゾリル基、ペンツイミダゾリル基、インドリル基、イソインドリ ル基、インドリジニル基、プリニル基、インダゾリル基、キノリル基、イソキノ リル基、キノリジル基、フタラジル基、ナフチリジニル基、キノキサリル基、キ ナゾリニル基、シンノリニル基、プテリジニル基、イミダゾトリアジニル基、ピ ラジノピリダジニル基、アクリジニル基、フェナントリジニル基、カルパソリル 基、カルパゾリニル基、ペリミジニル基、フェナントロリニル基、フェナシニル 基、イミダゾピリジニル基、イミダゾピリミジニル基、ピラゾロピリジニル基、 ピラゾロピリジニル基、等;②含硫黄芳香族複素環式基としてはチエニル基、ベ ンゾチエニル基、等;③含酸素芳香族複素環式基としてはフリル基、ピラニル基、 シクロペンタピラニル基、ペンソフリル基、イソペンソフリル基、等; ④2個以 上の異種複素原子を含んでなる芳香族複素環式基としてはチアゾリル基、イソチ アソリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンズチアジアソリル基、フェノチアジニル 基、イソキサゾリル基、フラザニル基、フェノキサジニル基、オキサゾリル基、 イソキサゾイル基、ベンゾオキサゾリル基、オキサジアゾリル基、ピラゾロオキ

サゾリル基、イミダゾチアゾリル基、チエノフラニル基、フロピロリル基、ピリ ドオキサジニル基、等があげられる。

本願明細書において用いる「 C_{2-7} 脂肪族アシル基」とは、 C_{2-7} 脂肪族カルボン酸のカルボキシル基からOH基を除いた原子団を示し、好適な基としては例えばアセチル基、プロピオニル基、プチロイル基、等があげられる。

本願明細書において用いる「アリールアシル基」とは、 C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基で置換されたカルポニル基を示し、「ヘテロアリールアシル基」とは、5乃至14員芳香族複素環式基で置換されたカルポニル基を示す。該「 C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基」および「5乃至14員芳香族複素環式基」は、それぞれ前記定義と同意義を示す。

本願明細書において用いる「 C_{1-6} アルキルスルホニル基」、「 C_{2-6} アルケニルスルホニル基」および「 C_{2-6} アルキニルスルホニル基」における好適な例をあげると、メチルスルホニル基、エチルスルホニル基、n-プロピルスルホニル基、tert-プチルスルホニル基、iso-プロピルスルホニル基、n-プチルスルホニル基、iso-プロペニルスルホニル基、iso-プロペニルスルホニル基、iso-プロペニルスルホニル基、iso-ペンテニルスルホニル基、iso-ペンテニルスルホニル基、iso-ペンテニルスルホニル基、iso-ペンテニルスルホニル基、iso-ペンテニルスルフィニル基」、iso-ペンテニルスルフィニル基」、iso-ペンテンルカンィニル基」における好適な例をあげると、メチルスルフィニル基、エチルスルフィニル基、n-プロピルスルフィニル基、iso-プロピルスルフィニル基、n-プチルスルフィニル基、iso-プロピルスルフィニル基、n-プチルスルフィニル基、n-プチルスルフィニル基、n-プチルスルフィニル基、n-プチルスルフィニル基、n-プチルスルフィニル基、n-プチルスルフィニル基、n-

本願明細書において用いる「置換基を有していてもよいアミノ基」における当該「置換基」としては、例えば、それぞれ置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{2-6} アルケニルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル

カルポニル基、C2-6アルケニルカルポニル基、C2-6アルキニルカルポニル基、 等から選ばれる1または2個の基があげられるほか、該置換基どうしが結合によ り一緒になって3万至8員含窒素環を形成していてもよい。前記C1-6アルキル 基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、C2-6アルケニルスルホニル基、C2-6アルキニルスルホニル基、C1-6アルキルカ ルポニル基、C2-6アルケニルカルポニル基およびC2-6アルキニルカルポニル基 の「置換基」における好適な例としては、水酸基、ハロゲン原子、ニトリル基、 C1-6アルコキシ基、C1-6アルキルチオ基、等があげられる。前記「置換基を有 していてもよいアミノ基」における特に好適な例を具体的にあげると、メチルア ミノ基、エチルアミノ基、nープロピルアミノ基、isoープロピルアミノ基、 nープチルアミノ基、isoープチルアミノ基、tertープチルアミノ基、n ーペンチルアミノ基、iso-ペンチルアミノ基、ネオペンチルアミノ基、n-ヘキシルアミノ基、1-メチルプロピルアミノ基、1,2-ジメチルプロピルア・ ミノ基、2-エチルプロピルアミノ基、1-メチル-2-エチルプロピルアミノ 基、1-エチルー2-メチルプロピルアミノ基、1、1、2-トリメチルプロピ ルアミノ基、1-メチルプチルアミノ基、2-メチルプチルアミノ基、1,1-ジメチルプチルアミノ基、2,2-ジメチルプチルアミノ基、2-エチルプチル アミノ基、1、3-ジメチルプチルアミノ基、2-メチルペンチルアミノ基、3 ーメチルペンチルアミノ基、N、N-ジメチルアミノ基、N、N-ジエチルアミ ノ基、N, Nージ(nープロピル)アミノ基、N, Nージ(isoープロピル) アミノ基、N, Nージ(nープチル)アミノ基、N, Nージ(isoープチル) アミノ基、N, Nージ(tertープチル)アミノ基、N, Nージ(nーペンチ ル) アミノ基、N, Nージ(iso-ペンチル) アミノ基、N, N-ジ(ネオペ ンチル) アミノ基、N, N-ジ(n-ヘキシル) アミノ基、N, N-ジ(1-メ チルプロピル)アミノ基、N, N-ジ(1, 2-ジメチルプロピル)アミノ基、 · NーメチルーNーエチルアミノ基、NーエチルーN- (nープロピル) アミノ基、 NーメチルーNー(iープロピル)アミノ基、ビニルアミノ基、アリルアミノ基、

(1-プロペニル) アミノ基、イソプロペニルアミノ基、 (1-ブテン-1-イ ル) アミノ基、(1ープテン-2-イル) アミノ基、(1ープテン-3-イル) アミノ基、(2-プテン-1-イル)アミノ基、(2-プテン-2-イル)アミ ノ基、N、Nージピニルアミノ基、N、Nージアリルアミノ基、N、Nージ(1 ープロペニル)アミノ基、N, N-イソプロペニルアミノ基、N-ビニル-N-アリルアミノ基、エチニルアミノ基、1-プロピニルアミノ基、2-プロピニル アミノ基、プチニルアミノ基、ペンチニルアミノ基、ヘキシニルアミノ基、N. N-ジエチニルアミノ基、N, N-(1-プロピニル)アミノ基、N, N-(2 ープロピニル)アミノ基、N, Nージプチニルアミノ基、N, Nージペンチニル アミノ基、N、Nージへキシニルアミノ基、ヒドロキシメチルアミノ基、1ーヒ ドロキシエチルアミノ基、2-ヒドロキシエチルアミノ基、3-ヒドロキシーn -プロピル基、メチルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基、n-プ ロピルスルホニルアミノ基、isoープロピルスルホニルアミノ基、nープチル スルホニルアミノ基、tert-ブチルスルホニルアミノ基、ピニルスルホニル アミノ基、アリルスルホニルアミノ基、iso-プロペニルスルホニルアミノ基、 iso-ペンテニルスルホニルアミノ基、エチニルスルホニルアミノ基、メチル カルポニルアミノ基、エチルカルポニルアミノ基、n-プロピルカルポニルアミ ノ基、isoープロピルカルポニルアミノ基、nープチルカルポニルアミノ基、 tertープチルカルポニルアミノ基、ピニルカルポニルアミノ基、アリルカル ボニルアミノ基、iso-プロペニルカルボニルアミノ基、iso-ペンテニル カルポニルアミノ基、エチニルカルポニルアミノ基、等があげられる。

本願明細書において用いる「置換基を有していてもよい」における当該「置換基」としては、ハロゲン原子(例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、等)、水酸基、ニトロ基、シアノ基、 C_{1-6} アルキル基(例えば例えばメチル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n-プチル基、iso-プロピル基、n-プチル基、iso- o-プチル基、sec- ブチル基、tert-ブチル基、n-ペンチル基、1, 1-ジメチルプロピル基、1, 2-ジメチルプロピル基、2, 2-ジメチルプロ

ビル基、1-エチルプロビル基、2-エチルプロビル基、n-ヘキシル基、1-メチルー2-エチルプロピル基、等)、C2-6アルケニル基(例えばピニル基、 アリル基、1-プロペニル基、2-プロペニル基、イソプロペニル基、2-メチ ルー1-プロペニル基、3-メチルー1-プロペニル基、2-メチルー2-プロ ペニル基、3ーメチルー2ープロペニル基、1ープテニル基、2ープテニル基、 3-プテニル基、1-ペンテニル基、1-ヘキセニル基、1,3-ヘキサンジエ ニル基、1,6-ヘキサンジエニル基、等)、C2-6アルキニル基(例えばエチ ニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基、1-プチニル基、2-プチニル 基、3-プチニル基、3-メチル-1-プロピニル基、1-エチニル-2プロピ ニル基、2-メチル-3-プロピニル基、1-ペンチニル基、1-ヘキシニル基、 1, 3-ヘキサンジインイル基、1, 6-ヘキサンジインイル基、等)、 C_{1-6} アルコキシ基(例えばメトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、iso-プ ロポキシ基、secープロポキシ基、nープトキシ基、isoープトキシ基、s ecープトキシ基、tertープトキシ基、nーペンチルオキシ基、isoーペ ンチルオキシ基、secーペンチルオキシ基、n-ヘキソキシ基、 等)、С2-6 アルケニルオキシ基(例えばビニロキシ基、アリロキシ基、1-プロペニルオキ シ基、2-プロペニルオキシ基、イソプロペニルオキシ基、等)、C₂₋₆アルキ ニルオキシ基(例えばエチニルオキシ基、1-プロピニルオキシ基、2-プロピ ニルオキシ基、等)、C₁₋₆アルキルチオ基(例えばメチルチオ基、エチルチオ 基、n-プロピルチオ基、iso-プロピルチオ基、sec-プロピルチオ基、 nープチルチオ基、isoープチルチオ基、secープチルチオ基、tertー プチルチオ基、等)、C₂₋₆アルケニルチオ基(例えばピニルチオ基、アリルチ オ基、1-プロペニルチオ基、2-プロペニルチオ基、等)、C2-6アルキニル チオ基(例えばエチニルチオ基、1ープロピニルチオ基、2ープロピニルチオ基、 等)、C₂₋₇脂肪族アシル基(例えばアセチル基、プロピオニル基、プチロイル 基、等)、カルバモイル基、アリールアシル基、ヘテロアリールアシル基、アミ ノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、 C_{2-6} アルケニルスルホニル基、 C_{2-6} アル

キニルスルホニル基、C1-6アルキルスルフィニル基、C2-6アルケニルスルフィ ニル基、C2-6アルキニルスルフィニル基(例えばメチルスルホニル基、エチル スルホニル基、n-プロピルスルホニル基、iso-プロピルスルホニル基、n -プチルスルホニル基、tert-プチルスルホニル基、ピニルスルホニル基、 アリルスルホニル基、iso-プロペニルスルホニル基、iso-ペンテニルス ルホニル基、エチニルスルホニル基、メチルスルフィニル基、エチルスルフィニ ル基、nープロピルスルフィニル基、isoープロピルスルフィニル基、nープ チルスルフィニル基、tertープチルスルフィニル基、ピニルスルフィニル基、 アリルスルフィニル基、iso-プロペニルスルフィニル基、iso-ペンテニ ルスルフィニル基、エチニルスルフィニル基、等)、ホルミル基、C3-8シクロ アルキル基(例えばシクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シ クロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基、等)、C3-8シクロア ルケニル基(例えばシクロプロペニル、シクロプテニル、シクロペンテニル、シ クロヘキセニル基、等)、5乃至14員非芳香族複素環式基(例えばピロリジニ ル基、ピロリル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、イミダソリル基、ピラソ リジル基、イミダゾリジル基、モルホリル基、テトラヒドロフリル基、テトラヒ ドロピラニル基、ピロリニル基、ジヒドロフリル基、ジヒドロピラニル基、イミ ダゾリニル基、オキサゾリニル基、ピリドン環から誘導される基、フタルイミド 環やスクシンイミド環から誘導される基、等)、C6-14芳香族炭化水素環式基(例 えばフェニル基、インデニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基、ピフェニル 基、インダセニル基、等)、5乃至14員芳香族複素環式基(例えばピロリル基、 ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、トリアソリル基、 テトラソリル基、ペンゾトリアゾリル基、ピラソリル基、イミダゾリル基、ペン ツイミダゾリル基、インドリル基、イソインドリル基、インドリジニル基、プリ ニル基、インダゾリル基、キノリル基、イソキノリル基、キノリジル基、フタラー ジル基、ナフチリジニル基、キノキサリル基、キナゾリニル基、シンノリニル基、 プテリジニル基、イミダソトリアジニル基、ピラジノピリダジニル基、アクリジ

ニル基、フェナントリジニル基、カルバゾリル基、カルバゾリニル基、ペリミジニル基、フェナントロリニル基、フェナシニル基、イミダゾピリジニル基、ピラゾロピリジニル基、ピラゾロピリジニル基、チェニル基、ベンゾチェニル基、フリル基、ピラニル基、シクロペンタピラニル基、ベンゾフリル基、イソペンゾフリル基、チアゾリル基、イソチアゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンズチアジアゾリル基、フェノチアジニル基、イソキサゾリル基、フラザニル基、フェノキサジニル基、オキサゾリル基、イソキサゾイル基、ベンゾオキサゾリル基、オキサジアゾリル基、ピラゾロオキサゾリル基、イミダゾチアゾリル基、チェノフラニル基、フロピロリル基、ピリドオキサジニル基、等)、等の基があげられ、これらの置換基は更に置換基を有していてもよい。

前記式(I)において、R¹はシアノ基、カルボキシル基または置換基を有し ていてもよいカルバモイル基を示し、最も好適な基は特に限定されない。前記「置 換基を有していてもよいカルバモイル基」における当該「置換基」の好適な例を あげると、置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、置換基を有していても よい C2-6アルケニル基、置換基を有していてもよい C2-6アルキニル基、置換基 を有していてもよい C3-8シクロアルキル基、置換基を有していてもよい C3-8 シクロアルケニル基、置換基を有していてもよいC6-14芳香族炭化水素環式基、 置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基、等から選ばれる基が あげられ、カルバモイル基の窒素原子は、前記置換基群から選ばれる1または2 個の基で置換されていてもよい。更に、前記置換基どうしが結合により一緒にな って、3乃至14員含窒素環(例えばピロリジル基、ピロリニル基、ピペリジル 基、ピペラジニル基、イミダゾリル基、ピラゾリジル基、イミダゾリジル基、モ ルフォリニル基、テトラヒドロピラニル基、アジリジニル基、オキシラニル基、 オキサチオラニル基、フタルイミドイル基、スクシンイミドイル基、ピロリル基、 ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピラゾリル基、 等)を形成してもよく、且つ更に、該含窒素環は置換基を有していてもよい。

前記式(I)において、R²における好適な基は特に限定されないが、より好

適な基としては、水素原子、それぞれ置換基を有していてもよいC₁₋₆アルコキシ基、フェニル、ナフチル、ピリジル、ピリダジル、ピリミジル、ピラジル、チエニル、フリル、イミダゾリル基、等があげられ、更に好適な例としては水素原子があげられる。

前記式(I)において、R³およびR⁴は、互いに独立にそれぞれ置換基を有し ていてもよい C₃₋₈シクロアルキル基、 C₃₋₈シクロアルケニル基、 C₆₋₁₄芳香 族炭化水素環式基、5乃至14員非芳香族複素環式基または5乃至14員芳香族 複素環式基を示し、好適な基をあげると、C6-14芳香族炭化水素環式基(例えば フェニル基、ナフチル基、等)、5乃至14員非芳香族複素環式基(例えばピロ リジニル基、ピロリニル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、イミダゾリニル 基、ピラゾリジニル基、イミダゾリジニル基、モルフォリニル基、テトラヒドロ ピラニル基、アジリジニル基、オキシラニル基、オキサチオラニル基、窒素原子 が置換されていてもよい6-オキソー1,6-ジヒドロピリジル基、等)または 5乃至14員芳香族複素環式基(例えばピロリル基、ピリジル基、ピリダジニル 基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピラゾリル基、イミダゾリル基、インドリ ル基、イソインドリル基、インドリジニル基、キノリニル基、イソキノリニル基、 キノリジニル基、フタラジニル基、ナフチリジル基、キノキサリル基、キナゾリ ル基、イミダゾトリアジニル基、ピラジノピリダジニル基、チエニル基、ベンソ チエニル基、フリル基、ピラニル基、シクロペンタピラニル基、ペンゾフリル基、 イソベンゾフリル基、チアゾリル基、イソチアゾリル基、ベンズチアゾリル基、 ベンズチアジアゾリル基、フェノチアジル基、イソキサゾリル基、ピラゾロオキ サゾリル基、イミダゾチアゾリル基、チエノフリル基、フロピロリル基、ピリド オキサジニル基、等)があげられ、更にこれらの基は置換基を有していてもよい。 R³およびR⁴におけるより好適な例をあげると、例えば、それぞれ置換基を有し ていてもよい式

等で表される基があげられる。なお、前記6-オキソー1,6-ジヒドロピリジル基が置換基を有する場合には、該置換基が窒素原子に結合する場合も含まれる。

R³およびR⁴における「置換基を有していてもよいC3-8シクロアルキル基」、 「置換基を有していてもよいC3-8シクロアルケニル基」、「置換基を有してい てもよいC6-14芳香族炭化水素環式基」、「置換基を有していてもよい5乃至1 4 員非芳香族複素環式基」および「置換基を有していてもよい 5 乃至 1 4 員芳香 族複素環式基」における当該「置換基」における[1]好適な例をあげると、水 酸基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、置換基を有していてもよい C1-6ア ルキル基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニル基、置換基を有していて もよいC2-6アルキニル基、置換基を有していてもよいC1-6アルコキシ基、置換 基を有していてもよいC2-6アルケニルオキシ基、置換基を有していてもよいC1 -6アルキルチオ基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニルチオ基、置換基 を有していてもよい C2-6アルキニルチオ基、置換されたカルボニル基、置換基 を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC₁₋₆アルキルスルホ 二ル基、置換基を有していてもよいC2-6アルケニルスルホニル基、置換基を有 していてもよい C2-6アルキニルスルホニル基、置換基を有していてもよい C1-₆アルキルスルフィニル基、置換基を有していてもよいС₂₋₆アルケニルスルフィ 二ル基、置換基を有していてもよいC₂₋₆アルキニルスルフィニル基、ホルミル 基、置換基を有していてもよいC3-8シクロアルキル基、置換基を有していても よい C3-8シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい 5 乃至 1 4 員非芳香 族複素環式基、置換基を有していてもよい C6-14 芳香族炭化水素環式基および置

換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基から選ばれる1個以上の 基があげられ、[2]より好適には、(1)水酸基、(2)ハロゲン原子、(3)シアノ基、 (4)ニトロ基、(5)(i)水酸基、(ii)シアノ基、(iii)ハロゲン原子、(iv) C₁₋₆アルキル アミノ基、(v)ジ (C₁₋₆アルキル) アミノ基、(vi) C₂₋₆アルケニルアミノ基、(vii) ジ (C₂₋₆アルケニル) アミノ基、(viii) C₂₋₆アルキニルアミノ基、(ix)ジ (C₂₋₆ $_6$ アルキニル)アミノ基、(x)N-C $_{1-6}$ アルキル-N-C $_{2-6}$ アルケニルアミノ基、 (xi)N-C₁₋₆アルキルーN-C₂₋₆アルキニルアミノ基、(xii)N-C₂₋₆アルケ ニルーN-C₂₋₆アルキニルアミノ基、(xiii)アラルキルオキシ基、(xiv)TBDM Sオキシ基、(xv)C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、(xvi)C₁₋₆アルキルカルボ ニルオキシ基、(xvii)C₂₋₆アルケニルカルポニルオキシ基、(xviii)C₂₋₆アルキニ ルカルボニルオキシ基、(xix)N-C₁₋₆アルキルカルバモイル基、(xx)N-C₂₋₆ アルケニルカルバモイル基および(xxi)N-C₁₋₆アルキニルカルバモイル基から 選ばれる1個以上の基でそれぞれ置換されていてもよいC1-6アルキル基、C2- $_6$ アルケニル基または C_{2-6} アルキニル基、(6)(i) C_{1-6} アルキルアミノ基、(ii)ア ラルキルオキシ基および(iii)水酸基から選ばれる1個以上の基でそれぞれ置換さ れていてもよい C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₆アルケニルオキシ基または C₂₋₆アル キニルオキシ基、(7)(i)水酸基、(ii) ニトリル基、(iii)ハロゲン原子、(iv) C1-6ア ルキルアミノ基、(v)アラルキルオキシ基、(vi)TBDMSオキシ基、(vii)C1-6ア ルキルスルホニルアミノ基、(viii) C₁₋₆アルキルカルポニルオキシ基および(ix) C₁₋₆アルキルカルバモイル基から選ばれる1個以上の基でそれぞれ置換されて いてもよいC₁₋₆アルキルチオ基、C₂₋₆アルケニルチオ基またはC₂₋₆アルキニ ルチオ基、(8)(i) C₁₋₆アルコキシ基、(ii)アミノ基、(iii) C₁₋₆アルキルアミノ基、 (iv)ジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、(v) C_{2-6} アルケニルアミノ基、(vi)ジ(C_{2-6} ₆アルケニル)アミノ基、(vii) C₂₋₆アルキニルアミノ基、(vii)ジ(C₂₋₆アルキ ニル)アミノ基、(viii) $N-C_{1-6}$ アルキルー $N-C_{2-6}$ アルケニルアミノ基、(ix) $N-C_{1-6}$ アルキルー $N-C_{2-6}$ アルキニルアミノ基および(x) $N-C_{2-6}$ アルケ ニルーN-C₂₋₆アルキニルアミノ基から選ばれる基で置換されたカルポニル基、

(9)(i)C₁₋₆アルキル基、(ii)C₂₋₆アルケニル基、(iii)C₂₋₆アルキニル基、(iv)C₁ _₆アルキルスルホニル基、(v) C ₂₋₆アルケニルスルホニル基、(vi) C ₂₋₆アルキニ ルスルホニル基、(vii) C₁₋₆アルキルカルポニル基、(viii) C₂₋₆アルケニルカルポ ニル基および(ix) C 2-6 アルキニルカルポニル基から選ばれる 1 または 2 個の基 で置換されていてもよいアミノ基、(10)C1-6アルキルスルホニル基、(11)C2-6 アルケニルスルホニル基、(12) C₂₋₆ アルキニルスルホニル基、(13) C₁₋₆ アルキ ルスルフィニル基、(14) C₂₋₆アルケニルスルフィニル基、(15) C₂₋₆アルキニル スルフィニル基、(16)ホルミル基、(17)(i)水酸基、(ii)ハロゲン原子、(iii)ニトリル 基、(iv)C₁₋₆アルキル基、(v)C₁₋₆アルコキシ基、(vi)C₁₋₆アルコキシC₁₋₆ア ルキル基および(vii)アラルキル基から選ばれる1個以上の基でそれぞれ置換され ていてもよい C_{3-8} シクロアルキル基または C_{3-8} シクロアルケニル基、(18)(i) 水酸基、(ii)ハロゲン原子、(iii)ニトリル基、(iv) C₁₋₆アルキル基、(v) C₁₋₆アル コキシ基、(vi) C₁₋₆アルコキシC₁₋₆アルキル基および(vii)アラルキル基から選 ばれる1個以上の基で置換されていてもよい5乃至14員非芳香族複素環式基、 (19)(i)水酸基、(ii)ハロゲン原子、(iii)ニトリル基、(iv) C₁₋₆アルキル基、(v) C₁₋₆ ₆アルコキシ基、(vi) C₁₋₆アルコキシC₁₋₆アルキル基および(vii)アラルキル基か ら選ばれる1個以上の基で置換されていてもよいC6-14芳香族炭化水素環式基、 ならびに、(20)(i)水酸基、(ii)ハロゲン原子、(iii)ニトリル基、(iv) C₁₋₆アルキル 基、(v)C₁₋₆アルコキシ基、(vi)C₁₋₆アルコキシC₁₋₆アルキル基および(vii)ア ラルキル基から選ばれる1個以上の基で置換されていてもよい5乃至14員芳香 族複素環式基から選ばれる1個以上の基があげられ、[3] 最も好適には、水酸 基、ハロゲン原子(例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、等)、 シアノ基、ニトロ基、C₁₋₆アルキル基(例えばメチル基、エチル基、n-プロ ピル基、iso-プロピル基、n-ブチル基、iso-ブチル基、tert-ブ チル基、n-ペンチル基、i-ペンチル基、ネオペンチル基、n-ヘキシル基、 等)、C₂₋₆アルケニル基(例えばビニル基、アリル基、1-プロペニル基、イ ソプロペニル基、等)、C2-5アルキニル基(例えばエチニル基、1-プロピニ

ル基、 $2-プロピニル基、プチニル基、ペンチニル基、ヘキシニル基、等)、<math>C_{1-6}$ アルコキシ基(メトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、iso-プロポキシ基、n-プトキシ基、等)および C_{2-6} アルケニルオキシ基(ビニルオキシ基、アリルオキシ基、1-プロペニルオキシ基、イソプロペニルオキシ基、等)から選ばれる1 個以上の基である。

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物またはその塩における好適な 態様は特に限定されないが、その中でもより好適な態様をあげると、R³が式

〔式中、R 7は前記置換基群 b から選ばれる基を示し; A 環は前記置換基群 b から選ばれる 1 乃至 4 個の基で置換されていてもよい含窒素 6 員環を示す。〕で表わされる基である化合物またはその塩であり、更に好適な態様をあげると、式

$$R^{1}$$
 R^{8}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{1}

「式中、 R^1 はシアノ基、カルボキシル基または置換基を有していてもよいカルバモイル基を示し; R^2 は水素原子、水酸基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または置換基を有していてもよい5 乃至14員芳香族複素環式基を示し; R^7 は前記置換基群りから選ばれる基を示し; R^8 はそれぞれ置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または5 乃至14 員芳香族複素環式基を示し;A 環は前記置換基群りから選ばれる1 乃至4 個の基で置換されていてもよい合窒素6 員環を示す。〕で表わされる化合物またはその塩である。 R^1 、 R^7 および R^8 におけるそれぞれの好適な態様は前記例示列挙の如くである。

本願明細書における「塩」とは、本発明にかかる化合物と塩を形成し、且つ薬

理学的に許容されるものであれば特に限定されないが、好ましくはハロゲン化水素酸塩(例えばフッ化水素酸塩、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩等)、無機酸塩(例えば硫酸塩、硝酸塩、過塩素酸塩、リン酸塩、炭酸塩、重炭酸塩等)有機カルボン酸塩(例えば酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、シュウ酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩、フマル酸塩、クエン酸塩等)、有機スルホン酸塩(例えばメタンスルホン酸塩、トリフルオロメタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、ペンゼンスルホン酸塩、トリフルオロメタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩等)、アミノ酸塩(例えばアスパラギン酸塩、グルタミン酸塩等)、四級アミン塩、アルカリ金属塩(例えばナトリウム塩、カリウム塩等)、アルカリ土類金属塩(マグネシウム塩、カルシウム塩等)等があげられ、当該「薬理学的に許容できる塩」として、より好ましくは塩酸塩、シュウ酸塩、等である。

[製造法]

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の代表的な製造法について以下に示す。なお、以下に記載する「室温」とは、0万至40℃付近をいう。 製造法1

$$R^{4a}-COOR^{9} \xrightarrow{R^{3a}-CH_{3}} R^{4a} \xrightarrow{O}$$

$$R^{3a} \xrightarrow{(i i)} CH_{3} \xrightarrow{(i i)} CH_{3}$$

式中、 R^{3a} は4位に窒素原子を有し、且つ、置換基を有していてもよい5乃至 14員芳香族複素環式基(例えば、4-ピリジル基、4-ピリダジニル基等)を示し、 R^{4a} は置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化 水素環式基または置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し、 R^{9} は C_{1-8} アルキル基を示す。本発明にかかる前記式(I)で現れる化合物の製造原料としての1, 2-ピアリール-1-エタノン化合物(ii)'は、塩基存在下、芳香族カルボン酸エステル(i)を式 R^{3a} ' -C H_3 で表わされる4-メチル芳香族複素環化合物と溶媒中で反応させ、脱アルコール縮合により製造することができる。使用する塩基は出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害し

ない限りにおいて特に限定されないが、好適にはリチウム ビス (トリメチルシリル) アミドやリチウム ジイソプロピルアミドに代表される 2級アミンの金属 塩等である。用いる溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはテトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコール等のなエーテル類である。反応温度は、通常、-78℃乃至室温であり、好適には0℃付近である。

製造法2

$$R^{4a}$$
—CHO
$$R^{3b}$$
 R^{4a}

$$R^{4a}$$

$$R^{3b}$$

$$R^{3b}$$
(i i i)
(i i i)

式中、R 3a" は置換基を有していてもよい C 6-14 芳香族炭化水素環式基または 置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を、R48は前記定義と 同意義を、X¹はハロゲン原子、アルキルスルホニルオキシ基またはアリールス ルホニルオキシ基を示す。本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の製 造原料としての1,2-ピアリールー1-エタノン化合物(ii)"は、前記製造法1 以外にも、本製造法2により製造することができる。すなわち、芳香族アルデヒ ド(iii)から調製される芳香族トリアルキルシリルシアノヒドリン化合物と式 R³ a" - CH₂X¹ で表わされる化合物を塩基存在下縮合させた後に、フッ素化合物 を作用させ、脱シアン化トリアルキルシリル化して製造する。(iii)から芳香族ト リアルキルシリルシアノヒドリンを調製する試薬としては、トリメチルシリルシ アニドに代表されるシアン化トリアルキルシリル化合物を用いるのが好ましい。 この際、触媒としてヨウ化亜鉛(II)等の金属塩を併用するのも好ましく、速や かに反応を進行させることができる。使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒 等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適 にはリチウム ピス(トリメチルシリル)アミドやリチウム ジイソプロピルアミ ドに代表される2級アミンの金属塩、等である。使用するフッ素化合物は、出発

原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適にはフッ化水素酸、アミンのフッ化水素酸塩であり、より好適にはテトラブチルアンモニウム フロリドである。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはテトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコール等のエーテル類である。反応温度としては、一78℃乃至室温が好ましい。

製造法3

式中、 R^{3a} および R^{4a} は置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示す。3一(ジメチルアミノ)-2-プロペン-1-オン誘導体(iv)は、本発明にかかる化合物(I)の製造原料である。(iv)は、前記製造法1または2で製造した(ii)の活性メチレンにN, N-ジメチルホルムアミド ジメチルアセタールを作用させて製造することができる。本反応は、無溶媒で行うのが最も好ましいが、反応を阻害せず出発物質をある程度溶解する溶媒(例えばN, N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、ジオキサン、N, N-メチルピロリドン、ベンゼン、トルエン、等)等で希釈して行っても好ましい結果を得ることができる。反応温度は、通常、室温乃至120℃であり、好ましくは100℃付近である。

本発明にかかる化合物である(vii)は、前記製造法1乃至3で得られた化合物を 用いて以下のように製造することができる。

製造法4

式中、R3aおよびR4aは前記定義と同意義を示し、X2はハロゲン原子を示す。 (vii)は、前記製造法3で得た化合物(iv)から中間体(v)および(vi)を順に経由して製 造することができる(式中の工程4-(1)乃至4-(3))。2-オキソ-1,2-ジ ヒドロー3-ピリジルカルポニトリル誘導体(v)は、(iv)を塩基存在下で2-シア ノアセトアミドと反応させてを製造することができる(工程4-(1))。使用する 塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りに おいて特に限定されないが、好適にはナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキ シド、カリウムtertープトキシド、等のアルカリ金属のアルコキシドが好ま しいが、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、等のアルカリ金属の炭酸塩を用いても 好ましい結果を得ることができる。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異 なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定さ れないが、好適にはN, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、ジ メチルスルホキシド、メタノール、エタノール等である。反応温度は、通常、室 温乃至120℃であり、より好適には80℃付近である。2-ハロゲノ-3- \forall リジルカルポニトリル誘導体(vi)は、(v)のオキソ基をハロゲン原子に変換するこ とにより製造することができる(工程4-(2))。反応は無溶媒中で行うのが好ま しいが、反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するもの、例えばアセトニトリ ル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、等の溶媒に懸濁して行っても好ましい結 果を得ることができる。オキツ基のハロゲン原子変換に用いるハロゲン化剤は、

出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適にはオキシ塩化リン、オキシ臭化リン、等であり、これらのハロゲン化剤を作用させて反応温度70乃至120℃で行うのが好ましい。また、本反応系にトリプロピルアミン等の三級アミン、テトラエチルアンモニウムクロリド等の四級アミンの塩またはN,Nージメチルホルムアミド等を添加すると反応がさらに促進され、良好な結果を得ることができる。本発明にかかる2-アミノー3ーピリジルカルボニトリル化合物(vii)は、(vi)におけるX²(ハロゲン原子)をアンモニアと反応させることにより製造することができる(工程4ー(3))。本反応は、通常、0乃至150℃で行うが、オートクレーブ中(50乃至100℃)で行うのがより好ましい。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはメタノール、エタノール等のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタンジエチレングリコールジメチルエーテル等のエーテル類、N,Nージメチルホルムアミド、1ーメチルピロリジノン等である。

式中、 R^{3b} は置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を、 X^3 はハロゲン原子を、Yは C_{1-6} アルキル基を示す。製造法6における「工程6-(4)」において使用するアリールスズ試薬(ix)は、アリールハライド(viii)をリチオ化した後、ハロゲノトリアルキルスズを作用させて製造することができる。リチオ化反応においては、n-プチルリチウム、sec-プチルリチウム、tert-プチルリチウム等のアルキルリチウムの使用が好ましい。使用するハロゲノトリアルキルスズは、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適にはクロロトリプチルスズ、等の塩化トリメチル

スズや、臭素化トリエチルスズ、等である。用いる溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、等のエーテル類である。反応温度は、-100℃乃至室温が好ましい。

前記製造法 3 において、(ii)の R^{3a} を水素原子で置換した化合物(式 R^{4a} -C OCH $_3$ で表わされるアセチル化アリールまたはアセチル化ヘテロアリール)を反応に供して得られた 3-(i)メチルアミノ) $-2-\mathcal{I}$ ロペン $-1-\mathcal{I}$ ン誘導体をさらに製造法 4 の「工程 4-(1)」に供すると、(v)の R^{3a} が水素原子で置換された化合物(x)が得られる。当該化合物(x)から本発明にかかる化合物(xiv)を製造する方法を以下に示す。

製造法6

式中、 R^{3b} および R^{4a} は前記定義と同意義を示し、 X^{4} はハロゲン原子を示す。本発明にかかる化合物(xiv)は、(x)から工程 6-(1)ないし 6-(4) (中間体(xi)ないし(xiii))を経て製造することができる。化合物(xi)は、塩基存在下において(x)の2位の酸素原子を 2- ハロゲノアセトアミドでアルキル化することにより製造できる(工程 6-(1))。用いる 2- ハロゲノアセトアミドは、出発原料、使用する

溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、 好適には2-クロロアセトアミドであり、更に、ヨウ化ナトリウムも添加して行 う反応がより好適である。使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異 なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適には水素化 ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナ トリウム、炭酸カリウムである。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異な り、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定され ないが、好適にはアセトン、メチルエチルケトン、等のケトン類、メタノール、 エタノール、等のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシ エタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、等のエーテル類や、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、1-メチルピロリジノン、等が、 好ましい。反応温度は、通常、0乃至100℃である。化合物(xii)は、溶媒中、 塩基存在下において、2-アミノカルボニルメチルオキシー3-シアノピリジン 誘導体(xi)のアミノ基転移により製造することができる(工程6-(2))。使用す る塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限り において特に限定されないが、好適には水素化ナトリウム、水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、等であ る。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発 物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはアセトン、 メチルエチルケトン、等のケトン類、メタノール、エタノール、プロパノール、 ブタノール、等のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシ エタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、等のエーテル類をはじめ、N, *N*ージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、1-メチルピロリジノン、 等である。反応温度は、通常、室温乃至150℃である。(xiii)は、2-アミノニ コチノニトリル誘導体(xii)のピリジン環5位を溶媒中でハロゲン化剤によりハロ ゲン化し、製造することができる(工程6-(3))。使用するハロゲン化剤として は、Nープロモこはくイミド、臭素、等が好ましく、使用する溶媒は、出発原料、

試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであ れば特に限定されないが、好適にはメタノール、エタノール、等のアルコール類、 テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジ メチルエーテル、等のエーテル類、N, N-ジメチルホルムアミド、1-メチル ピロリジノン、等である。反応温度は、通常、-20℃乃至室温である。本発明 にかかる化合物(xiv)は、溶媒中、パラジウム触媒存在下で、2-アミノ-5-ハ ロゲノニコチノニトリル誘導体(xiii)と製造法5で得られたアリールスズ試薬と を作用させ、(xiii)のピリジン環5位に芳香族基を導入することにより、製造する ことができる(工程6-(4))。使用するパラジウム触媒は、出発原料、使用する 溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、 好適にはジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、酢酸パラジウ ム(II)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、トリス(ジベン ジリデンアセトン)ジパラジウム(0)、等である。使用する溶媒は、出発原料、試 薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれ ば特に限定されないが、好適にはメタノール、エタノール、等のアルコール類、 テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジ メチルエーテル、等のエーテル類、トルエン、キシレン、N, N-ジメチルホル ムアミド、1ーメチルピロリジノン、等である。反応温度は、通常、室温乃至1 50℃である

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物のうち、 R^2 、 R^3 および/または R^4 が、窒素原子の α 位に水酸基を有する α ーヒドロキシ含窒素芳香族複素 環式基である化合物は、以下のようにして製造することができる。

例えば、ピリジン環 5 位に α ーヒドロキシ含窒素芳香族複素環基を有する化合物(xvi)は、 α ーアルコキシ含窒素芳香族複素環化合物(xv)の加水分解により製造できる。

製造法7

$$H_2N$$
 NC
 A^1
 OR^{10}
 (xv)
 (xv)
 H_2N
 NC
 R^{4a}
 NC
 R^{4a}
 NC
 R^{4a}
 R^{4a}

式中、 R^{4} ⁸は前記定義と同意義を示し、 R^{10} は C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、等を、環 A^{1} はピリジニル基、ピリミジル基、ピリミジル基、ピリミジル基、 プロストロオキソピリミジル基、ジロボロオキソピリミジル基、ジロボロピラジニル基を示す。本反応は、例えば塩化水素酸、臭化水素酸、硫酸、等の鉱酸の水溶液中、あるいは、前配鉱酸水溶液と酢酸との混合溶媒中で行うのが好ましい。反応温度は、通常、室温乃至100℃である。

さらに、前記製造法7で得られた本発明にかかる化合物(xvi)のα-ヒドロキシ合窒素芳香族複素環には、以下のようにして置換基を導入することができる。 製造法8

$$\begin{array}{c|c}
H_2N & N & R^{4a} \\
NC & R^{11}-X^5 & H_2N & N & R^{4a} \\
HN & A^2 & R^{11}-X^5 & R^{11} & N & A^2 \\
\hline
(xvi) & (xvii) & (xvii) & R^{4a} &$$

式中、 R^{4a} および環 A^2 は前記定義に同意義を示し、 R^{11} は C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、等を、 X^5 はハロゲン原子を示す。本工程によれば、溶媒中塩基存在下において、(xvi)をハロゲン化アルキル化合物等と反応させることにより、環 A^2 上の窒素原子に置換基を導入した化合物(xvii)を製造することができる。使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適には水素化ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムであり、使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、

また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはメタノール、エタノール、等のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、等のエーテル類、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、1-メチルピロリジノン、等である。反応温度は、通常、0乃至100 $\mathbb C$ である。

製造法9

式中、 R^{3a} 、 R^{4a} および X^4 は前記定義と同意義を示し、 R^{2a} は置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または置換基を有していてもよい5乃至 14員芳香族複素環式基を示す。本発明にかかる化合物 (xxv) は、 (xviii) および (xix) から工程 9-(1) ないし 9-(6) (中間体 (xx) 乃至 (xxiv)) を経て製造することができる。化合物 (xx) は、塩基存在下において (xviii) および (xix) の脱水縮合により製造できる (工程 9-(1)) 。反応に用いる塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好

適には水酸化カリウムあるいは水酸化ナトリウムなどの無機塩である。使用する 溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程 度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはエタノールなどのアルコ ール類と水の混合溶媒である。2ーオキソー1,2ージヒドロー3ーピリジルカ ルポニトリル誘導体 (xxi) は、(xx) を塩基存在下で2-シアノアセトアミドと反応 させてを製造することができる(工程9-(2))。反応は、酸素雰囲気下で行うこ とにより加速される。使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、 また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適にはナトリウムメ トキシド、ナトリウムエトキシド、カリウムtert-プトキシド、等のアルカ リ金属のアルコキシドであり、その他、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、等のア ルカリ金属の炭酸塩を用いても好ましい結果を得ることができる。使用する溶媒 は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶 解するものであれば特に限定されないが、好適にはN, N-ジメチルホルムアミ **ド、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、メタノール、エタノール等** である。反応温度は、好適には室温乃至120℃であり、より好適には室温付近 である。化合物(xxii)は、塩基存在下において(xxi)の2位の酸素原子を2ーハロ ゲノアセトアミドでアルキル化することにより製造できる(工程9-(3))。用い る2-ハロゲノアセトアミドは、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また **反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適には2-クロロアセト** アミドであり、より好適には、更にヨウ化ナトリウムを添加して行う反応である。 使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しな い限りにおいて特に限定されないが、好適には水素化ナトリウム、水酸化ナトリ ウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムで ある。用いる溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発 物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはアセトン、 メチルエチルケトン、等のケトン類、メタノール、エタノール、等のアルコール 類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコー

ルジメチルエーテル、等のエーテル類や、N、N-ジメチルホルムアミド、ジメ チルスルホキシド、1-メチルピロリジノン、等である。反応温度は、通常、0 乃至100℃である。化合物 (xxiii) は、溶媒中、塩基存在下において、2-アミ ノカルポニルメチルオキシー3-シアノピリジン誘導体 (xxii) のアミノ基転移に より製造することができる(工程9-(4))。使用する塩基は、出発原料、使用す る溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、 好適には例えば水素化ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水 素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、等であり、また、用いる溶媒は、 出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解す るものであれば特に限定されないが、好適にはアセトン、メチルエチルケトン、 等のケトン類、メタノール、エタノール、プロパノール、プタノール、等のアル コール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレング リコールジメチルエーテル、等のエーテル類をはじめ、N, N-ジメチルホルム アミド、ジメチルスルホキシド、1-メチルピロリジノン、等が好ましい。反応 温度は、通常、室温乃至150℃である。(xxiv)は、2-アミノニコチノニトリ ル誘導体(xxiii)のピリジン環5位を溶媒中でハロゲン化剤によりハロゲン化し、 製造することができる(工程9-(5))。使用するハロゲン化剤は、出発原料、使 用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されな いが、好適にはNープロモこはくイミド、臭素、等であり、また、使用する溶媒 は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶 解するものであれば特に限定されないが、好適にはメタノール、エタノール、等 のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチ レングリコールジメチルエーテル、等のエーテル類、 N, N-ジメチルホルムア ミド、1ーメチルピロリジノン、等が好ましい。反応温度は、通常、-20℃な いし室温である。本発明にかかる化合物(xxv)は、溶媒中、パラジウム触媒存在下 で、2-アミノー5-ハロゲノニコチノニトリル誘導体(xxiv)と製造法5で得ら れたアリールスズ試薬とを作用させ、(xxiv)のピリジン環5位に芳香族基を導入

することにより、製造することができる(工程 9 - (6))。使用するパラジウム触媒は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適にはジクロロピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、酢酸パラジウム(II)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)、ジクロロピス(アセトニトリル)パラジウム(II)、等である。用いる溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはメタノール、エタノール、等のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、等のエーテル類、トルエン、キシレン、N、Nージメチルホルムアミド、1ーメチルピロリジノン、等である。反応温度は、通常、室温乃至150℃である

製造法10

式中、R3a、R4a、およびX4は前記定義と同意義を示し、R2bは置換されてい てもよいアルキル基、Yは低級アルキル基を示す。本発明にかかる化合物(xxxiii) は、(xxvi)および(xix)から工程10-(l)ないし10-(7)(中間体(xxvii)乃至 (xxxii)) を経て製造することができる。化合物 (xxvii) は、塩基存在下において (XXVi) および(Xix) の縮合により製造できる(工程10~(1))。反応に用いる塩 基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにお いて特に限定されないが、好適にはカリウムtert-ブトキシド、等であり、 また、使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出 発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適には tert -プタノールである。反応温度は、室温乃至120℃が好ましく、より好ましく は室温付近である。化合物 (xxxviii) は、塩基存在下において (xxvii) をメチルハ ライドによりアルキル化することにより製造できる(工程10-(2))。反応に用 いる塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限 りにおいて特に限定されないが、好適には炭酸カリウム、等の無機塩基であり、 メチルハライドにおける好適な例としては、ヨウ化メチルである。使用する溶媒 は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶 解するものであれば特に限定されないが、好適にはアセトン、メチルエチルケト ン、等のケトン類である。反応温度は、室温乃至120℃が好ましく、より好ま しくは室温付近である。2-オキソー1,2-ジヒドロー3-ピリジルカルボニ トリル誘導体(xxix)は、(xxviii)を塩基存在下で2-シアノアセトアミドと反応 させてを製造することができる(工程10-(3))。使用する塩基は、出発原料、 使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定され ないが、好適にはナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、ナトリウムイ ソプロポキシド、カリウムtert-ブトキシド、等のアルカリ金属のアルコキ シドである。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害 せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適には N. N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、イソ

プロパノール、等である。反応温度は、0℃乃至120℃が好ましい。化合物 (xxx) は、塩基存在下において (xxix) の 2 位の酸素原子を 2 - ハロゲノアセトアミドで アルキル化することにより製造できる(工程10-(4))。用いる2-ハロゲノア セトアミドとしては、2-クロロアセトアミドが好ましく、より好ましいのは、 ヨウ化ナトリウムを更に添加して行う反応である。使用する塩基は、出発原料、 使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定され ないが、好適には水素化ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸 水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムであり、また、使用する溶媒は、 出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解す るものであれば特に限定されないが、好適にはアセトン、メチルエチルケトン、 等のケトン類、メタノール、エタノール、等のアルコール類、テトラヒドロフラ ン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、 等のエーテル類や、N. N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、1-メチルピロリジノン、等である。反応温度は、通常、0乃至100℃である。化 合物(xxxi)は、溶媒中、塩基存在下において、2-アミノカルボニルメチルオキ シー3ーシアノピリジン誘導体 (xxx) のアミノ基転移により製造することができ る(工程10-(5))。使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適には水素化ナトリ ウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウ ム、炭酸カリウム、等であり、使用する溶媒は、出発原料、使用する溶媒等によ り異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適にはア セトン、メチルエチルケトン、等のケトン類、メタノール、エタノール、プロパ ノール、ブタノール、等のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジ メトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、等のエーテル類をは じめ、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、1-メチルピロ リジノン、等である。反応温度は、通常、室温乃至150℃である。(xxii)は、 2-アミノニコチノニトリル誘導体(xxxi)のピリジン環5位を溶媒中でハロゲン

化剤によりハロゲン化し、製造することができる(工程10-(6))。使用するハ ロゲン化剤は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない 限りにおいて特に限定されないが、好適にはNープロモこはくイミド、臭素、等 であり、使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず 出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはメタノ ール、エタノール、等のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメ トキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、等のエーテル類、N. N-ジメチルホルムアミド、1-メチルピロリジノン、等である。反応温度は、 通常、-20℃ないし室温である。本発明にかかる化合物 (xxxiii) は、溶媒中、 パラジウム触媒存在下で、2-アミノ-5-ハロゲノニコチノニトリル誘導体 (xxxii)と製造法5で得られたアリールスズ試薬とを作用させ、(xxxii)のピリジ ン環5位に芳香族基を導入することにより、製造することができる(工程10-(7))。使用するパラジウム触媒としては、例えばジクロロビス(トリフェニルホ スフィン) パラジウム(II)、酢酸パラジウム(II)、テトラキス(トリフェニルホ スフィン) パラジウム(0)、トリス(ジベンジリデンアセトン) ジパラジウム(0)、 ジクロロビス(アセトニトリル)パラジウム(II)等が好ましい。使用する溶媒は、 出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解す るものであれば特に限定されないが、好適にはメタノール、エタノール、等のア ルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレン グリコールジメチルエーテル、等のエーテル類、トルエン、キシレン、N, N-ジメチルホルムアミド、1-メチルピロリジノン等が好ましい。反応温度は、通 常、室温乃至150℃である

<u>製造法11</u>

$$H_2N$$
 NC
 R^{2a}
 N^{A^1}
 OR^{10}
 $(xxxiv)$
 H_2N
 R^{2a}
 R^{2a}

式中、 R^{10} および R^{40} は前記定義と同意義を示し、 R^{10} は C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、等を、 2 4 4 2 は 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 ${}^$

製造法12

$$H_2N$$
 NC
 A^1
 OR^{10}
 $(xxxvi)$
 H_2N
 NC
 H_2N
 R^{4a}
 R^{4a}

式中、 R^{10} 、 R^{4a} 、 ${\rm \c I}A^1$ および ${\rm \c I}A^2$ はそれぞれ前記定義と同意義を、 R^{10} は C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、等を示す。ピリジン ${\rm \c I}A$ 5位に α -ヒドロキシ含窒素芳香族複素環基を有する化合物 (xxxvii) は、 α -アルコキシ含窒素芳香族複素環化合物 (xxxvi) の加水分解により製造できる。本反応において用いる溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適には塩化水素酸、臭化水素酸、硫酸等の鉱酸の水溶液、または、前記鉱酸水溶液と酢酸との混合溶媒である。反応温度は、通常、室温乃至100℃である。

製造法13

$$H_2N$$
 NC
 R^{4a}
 NC
 R^{2c}
 R^{3c}
 R^{2c}
 R^{2c}
 R^{3c}
 R^{2c}
 R^{3c}

式中、R^{2c}は水素原子、水酸基、置換基を有していてもよいC₁₋₆アルコキシ 基、置換基を有していてもよいC1-6アルキル基、置換基を有していてもよいC6 -14芳香族炭化水素環式基または置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族 複素環式基を、R3cは置換基を有していてもよいC6-14芳香族炭化水素環式基ま たは置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を、R4ºおよびX4 は前記定義と同意義を示す。本発明にかかる化合物 (xxviii) は、溶媒中、パラジ ウム触媒および塩基存在下で、2-アミノ-5-ハロゲノニコチノニトリル誘導 体(xxxix)とアリールホウ素試薬あるいはアリールスズ試薬とを作用させ、 (xxxix)のピリジン環5位に芳香族基を導入することにより、製造することができ る。使用するパラジウム触媒は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また 反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適にはジクロロビス(ト リフェニルホスフィン)パラジウム(II)、酢酸パラジウム(II)、テトラキス(ト リフェニルホスフィン) パラジウム(0)、トリス(ジベンジリデンアセトン) ジパ ラジウム(0)、ジクロロビス(アセトニトリル)パラジウム(II)、等である。使用 する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限 りにおいて特に限定されないが、好適には炭酸カリウムやリン酸カリウムなどの 無機塩基あるいはエチルジイソプロピルアミンなどの有機アミン類である。使用 する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をあ る程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはメタノール、エタノ ール、等のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、 ジエチレングリコールジメチルエーテル、等のエーテル類、トルエン、キシレン、 N, N-ジメチルホルムアミド、1-メチルピロリジノン、等である。反応温度

は、通常、室温乃至150℃である。

製造法14

式中、 R^{3d} は置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基、置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基または置換基を有していてもよい5乃至14員非芳香族複素環式基を、 R^{2c} および R^{4a} は前記定義と同意義を示す。本発明にかかる化合物 (x1i) は、溶媒中、塩基存在下で、化合物 (x1) のシアノ基を加水分解することにより製造できる。使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適には水酸化ナトリウムや水酸化カリウム、等の無機塩基である。使用する溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはメタノール、エタノール、等のアルコール類、または、それらと水との混合物である。反応温度は、通常、室温乃至150℃である。

製造法15

$$\begin{array}{c|c}
H_2N & N & R^{4a} \\
HO & R^{3d} & R^{1b} & R^{3d} \\
\hline
(xlii) & (xlii)
\end{array}$$

式中、R¹ºは置換基を有していてもよいカルバモイル基を、R²c、R³dおよび R⁴ºは前記定義と同意義を示す。本発明にかかるカルバモイル誘導体(xli)は、 溶媒中、縮合剤の存在下で、カルボン酸誘導体(xli)とアミンを脱水縮合することにより、製造することができる。使用する縮合剤としては、3 - (3_-ジメチルアミノプロピル) -1-エチルカルボジイミド等が好ましい。反応は、1-ヒド

ロキシベンゾトリアゾールなどを添加することにより加速される。また、カルボン酸に縮合させるアミンが塩化水素などと塩を形成している場合には、適当量のトリエチルアミンなどの3級アミンを添加する。使用する溶媒としては、例えばテトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチレングリコール、等のエーテル類、N, N-ジメチルホルムアミド、1-メチルピロリジノン、等が好ましい。反応温度は、通常、0乃至50℃であり、より好適には室温付近である。

製造法16

式中、 R^2 は水素原子、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を、環 A^3 はピリジニル基、ピリミジル基、ピラジニル基を、 R^{11} は置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニル基または置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニル基を、 X^5 はハロゲン原子、置換基を有していてもよいスルホナート基、等の脱離基を、 R^{4*} および環 A^2 は前記定義と同意義をそれぞれ示す。本発明にかかる化合物 $(x_1 : v)$ および $(x_1 : v)$ は、溶媒中、塩基存在下、化合物 $(x_1 : i)$ と $R^9 - X^5$ とを反応させることにより製造することができる。反応に用いる塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適には炭酸カリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウムに代表される無機塩基である。使用する溶媒通常、用いる溶媒は、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはN, N-ジメチルホルムアミド、等のアミド類である。反応温度は室温から 100℃が好適

であるが、さらに好適には65℃付近である。

<u>製造法17</u>

式中、 R^{12} は置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または置 換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を、R2c、R4bおよび環 A²は前記定義と同意義をそれぞれ示す。本発明にかかる化合物(xlvii)は、溶媒 中、塩基および銅触媒の存在下、化合物(xlvi)とアリールホウ素試薬とを反応さ せることにより製造することができる。反応に用いる塩基は、出発原料、使用す る溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、 好適にはピリジン、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、等の3級 アミンである。用いる銅触媒は、は、出発原料、使用する溶媒等により異なり、 また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されないが、好適には酢酸銅、臭化 **銅、硫酸銅、等の2価の銅であり、より好適には酢酸銅である。使用する溶媒は、** 出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解す るものであれば特に限定されないが、好適にはN, N-ジメチルホルムアミド、 テトラヒドロフラン、酢酸エチル、等である。反応温度は室温付近が好適である。 以上が本発明にかかる化合物(I)の製造方法の代表例であるが、本発明化合 物の製造における原料化合物は、塩や水和物を形成していてもよく、反応を阻害 しないものであれば特に限定されるものではない。また、本発明に係る化合物(I) がフリー体として得られる場合、前記の化合物(I)が形成していてもよい塩の 状態に常法に従って変換することができる。また、本発明に係る化合物(I)に ついて得られる種々の異性体(例えば幾何異性体、不斉炭素に基づく光学異性体、 回転異性体、立体異性体、互変異性体、等)は、通常の分離手段、例えば再結晶、 ジアステレオマー塩法、酵素分割法、種々のクロマトグラフィー(例えば薄層ク

ロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、ガスクロマトグラフィー、等)
を用いることにより精製し、単離することができる。

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物もしくはその塩またはそれら の水和物は、慣用される方法により製剤化することが可能で、好ましい剤形とし ては錠剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、被覆錠剤、カプセル剤、シロップ剤、トロー **チ剤、吸入剤、坐剤、注射剤、軟膏剤、眼軟膏剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パ** ップ剤、ローション剤等があげられる。製剤化には、通常用いられる賦形剤、結 合剤、崩壊剤、滑沢剤、着色剤、矯味矯臭剤や、および必要により安定化剤、乳 化剤、吸収促進剤、界面活性剤、pH調整剤、防腐剤、抗酸化剤などを使用する ことができ、一般に医薬品製剤の原料として用いられる成分を配合して常法によ り製剤化可能である。これらの成分としては例えば(1)大豆油、牛脂、合成グリセ ライド等の動植物油;(2)流動パラフィン、スクワラン、固形パラフィン等の炭化 水素;(3)ミリスチン酸オクチルドデシル、ミリスチン酸イソプロピル等のエステ ル油;(4)セトステアリルアルコール、ベヘニルアルコール等の高級アルコール: (5)シリコン樹脂;(6)シリコン油;(7)ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソル ビタン脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビ タン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン硬化ひまし油、ポリオキシエチレンポ リオキシプロピレンブロックコポリマー等の界面活性剤;(8)ヒドロキシエチルセ ルロース、ポリアクリル酸、カルポキシピニルポリマー、ポリエチレングリコー ル、ポリビニルピロリドン、メチルセルロースなどの水溶性高分子; (9)エタノー .ル、イソプロパノールなどの低級アルコール;(10)グリセリン、プロピレングリ コール、ジプロピレングリコール、ソルビトールなどの多価アルコール;(11)グ ルコース、ショ糖などの糖;(12)無水ケイ酸、ケイ酸アルミニウムマグネシウム、 ケイ酸アルミニウムなどの無機粉体;(13)精製水などがあげられる。①賦形剤と しては、例えば乳糖、コーンスターチ、白糖、プドウ糖、マンニトール、ソルビ ット、結晶セルロース、二酸化ケイ素等;②結合剤としては、例えばポリビニル アルコール、ポリピニルエーテル、メチルセルロース、エチルセルロース、アラ

ビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロビルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリプロピレングリコール・ポリオキシエチレン・ブロックポリマー、メグルミン、クエン酸カルシウム、デキストリン、ベクチン等;③崩壊剤としては、例えば澱粉、寒天、ゼラチン末、結晶セルロース、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カルシウム、デキストリン、ベクチン、カルボキシメチルセルロース・カルシウム等;④滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウム、タルク、ポリエチレングリコール、シリカ、硬化植物油、等;⑤着色剤としては医薬品に添加することが許可されているものであれば、いかなるものでもよく;⑥矯味矯臭剤としては、ココア末、ハッカ脳、芳香散、ハッカ油、竜脳、桂皮末等;⑦抗酸化剤としては、アスコルビン酸、αートコフェロール、等、医薬品に添加することが許可されているものがそれぞれ用いられる。

①経口製剤は、本発明にかかる化合物またはその塩に賦形剤、さらに必要に応じて結合剤、崩壊剤、滑沢剤、着色剤、矯味矯臭剤などを加えた後、常法により散剤、細粒剤、顆粒剤、錠剤、被覆錠剤、カプセル剤等とする。②錠剤・顆粒剤の場合には、糖衣、ゼラチン衣、その他必要により適宜コーティングすることはもちろん差支えない。③シロップ剤、注射用製剤、点眼剤、等の液剤の場合は、pH調整剤、溶解剤、等張化剤、等と、必要に応じて溶解補助剤、安定化剤、緩衝剤、懸濁化剤、抗酸化剤、等を加えて、常法により製剤化する。該液剤の場合、凍結乾燥物とすることも可能で、また、注射剤は静脈、皮下、筋肉内に投与することができる。懸濁化剤における好適な例としては、メチルセルロース、ポリソルベート80、ヒドロキシエチルセルロース、アラビアゴム、トラガント末、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート、等;溶解補助剤における好適な例としては、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリソルベート80、ニコチン酸アミド、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート等;安定化剤における好適な例としては、亜硫酸ナトリウム、メタ亜硫酸ナトリウム、エーテル等;保存剤における好適な例としては、パラオ

キシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル、ソルビン酸、フェノール、クレゾール、クロロクレゾール等があげられる。また、④外用剤の場合は、特に製法が限定されず、常法により製造することができる。使用する基剤原料としては、医薬品、医薬部外品、化粧品等に通常使用される各種原料を用いることが可能で、例えば動植物油、鉱物油、エステル油、ワックス類、高級アルコール類、脂肪酸類、シリコン油、界面活性剤、リン脂質類、アルコール類、多価アルコール類、水溶性高分子類、粘土鉱物類、精製水などの原料が挙げられ、必要に応じ、pH調整剤、抗酸化剤、キレート剤、防腐防働剤、着色料、香料などを添加することができる。さらに、必要に応じて分化誘導作用を有する成分、血流促進剤、殺菌剤、消炎剤、細胞賦活剤、ビタミン類、アミノ酸、保湿剤、角質溶解剤、等の成分を配合することもできる。

本発明にかかる医薬の投与量は、症状の程度、年齢、性別、体重、投与形態・塩の種類、薬剤に対する感受性差、疾患の具体的な種類、等に応じて異なるが、通常、成人の場合は1日あたり経口投与で約 30μ gないし10g、好ましくは 100μ gないし5g、さらに好ましくは 100μ gないし100mgを、注射投与で約 30μ gないし1g、好ましくは 100μ gないし500mg、さらに好ましくは 100μ gないし100mg。さらに好ましくは 100μ gないし100mg。さらに好ましくは 100μ gないし100mgないし100mg。さらに好ましくは 100μ gないし100mgないし100mg。

本発明により、新規な2-アミノビリジン化合物を提供することができた。本発明にかかる化合物またはその塩は、アデノシン受容体(アデノシンA₁、A_{2a}、A_{2b}またはA₃受容体)に対する優れた拮抗作用を示し、特にアデノシンA₂受容体、その中でも特にアデノシンA_{2B}受容体の拮抗剤として優れている。本発明にかかる化合物またはその塩は、アデノシン受容体(アデノシンA₁、A_{2a}、A_{2b}またはA₃受容体)が関与する疾患、並びに、該受容体の拮抗剤が有効な疾患の治療剤または予防剤として有用である。本発明にかかる化合物またはその塩は、便秘症、過敏性腸症候群、過敏性腸症候群に伴う便秘症、器質性便秘症、腸管麻痺性イレウスに伴う便秘症、先天性消化管機能異常に伴う便秘症、腸閉塞に伴う

便秘症、糖尿病、糖尿病性合併症、糖尿病性網膜症、肥満症、喘息、等の治療剤、 予防剤または改善剤として有用なほか、血糖降下剤、耐糖能障害改善剤、インス リン感受性増強剤、降圧剤、利尿剤、骨粗鬆症治療薬、抗パーキンソン薬、アル ツハイマー病薬、炎症性腸疾患治療薬、クローン病治療薬、等としても有用であ る。

実 施 例

以下に示す参考例、実施例および試験例は例示的なものであって、本発明にかかる化合物は如何なる場合も以下の具体例に制限されるものではない。当業者は、以下に示す実施例のみならず本願明細書にかかる特許請求の範囲に様々な変更を加えて本発明を最大限に実施することができ、かかる変更は本願明細書にかかる特許請求の範囲に含まれる。

参考例1

1-(2-フリル)-2-(4-ピリジル)-1-エタノン

4-ピコリン(4.6 g, 49.4 mmol) および2-フランカルボン酸エチル(7.7 g, 54.9 mmol) のテトラヒドロフラン(40 LL) 溶液にリチウム ビス(トリメチルシリル) アミド(100 LL, 100 mmol) を窒素雰囲気下、0 Cにて1時間かけて滴下した後、そのまま2時間攪拌した。反応液にヘキサン(140 LL) を加え、生じた結晶を濾取した。得られた結晶を酢酸エチルおよび飽和塩化アンモニウム水溶液に溶かした。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液(×2) および飽和食塩水にて洗浄、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、濃縮した。残さにヘキサンを加え、生じた沈殿物を濾取、ヘキサンにて洗浄し、標記化合物(6.5 g, 70%)を淡黄色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMS0- d_6) δ ppm; 4. 26 (2H, s), 6. 77 (1H, dd, J=2.0, 3. 6

Hz), 7. 31 (2H, dd, J = 1.6, 4. 4 Hz), 7. 65 (1H, dd, J = 0.8, 3. 6 Hz), 8. 05 (1H, dd, J = 0.8, 2. 0 Hz), 8. 51 (2H, dd, J = 1.6, 4. 4 Hz).

参考例2

3 - (ジメチルアミノ) -1 - (2 - フリル) -2 - (4 - ピリジル) -2 - プロペン-1 - オン

1-(2-フリル)-2-(4-ピリジル)-1-エタノン(2.0 g, 10.7 mmol)に M M-ジメチルホルムアミド ジメチルアセタール(5 配)を加え、100 *Cにて2時間攪拌した。放冷後、反応液を酢酸エチルおよび飽和塩化アンモニウム水溶液にて希釈した。水層を酢酸エチル(×6)にて抽出した。合わせた有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥した後、濃縮し、標記化合物(2.5 g, 97%)を赤褐色油状物として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMS0- d_6) δ ppm; 2.80 (6H, br s), 6.53 (1H, br), 6.60 (1H, br), 7.10 (2H, d, J = 4.0 Hz), 7.65 (1H, br), 7.75 (1H, s), 8.44 (2H, d, J = 4.0 Hz).

参考例3

6-(2-フリル)-2-オキソ-5-(4-ピリジル)-1, 2-ジヒドロ-3-ピリジンカルボニトリル

3-(ジメチルアミノ)-1-(2-フリル)-2-(4-ピリジル)-2-プロペン-1-オン (2.27 g, 9.37 mmol) および2-シアノアセトアミド (950 mg, 11.3 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド溶液にナトリウムメトキシド (1.20 g, 22.2 mmol) を加え、窒素雰囲気下、80℃にて2時間攪拌した。放冷後、反応液を濃縮し、

水にて希釈した。6 N塩酸にて中和した後、生じた固形物を濾取、水にて洗浄し、標記化合物 (1.78 g. 72%) を淡褐色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 6. 64 (1H, dd, J = 1.6, 4. 0 Hz), 6. 92 (1H, d, J = 4.0 Hz), 7. 24 (2H, dd, J = 1.6, 4. 4 Hz), 7. 75 (1H, dd, J = 0.8, 1. 6 Hz), 8. 21 (1H, s), 8. 57 (2H, dd, J = 1.6, 4. 4 Hz).

参考例4

2-クロロ-6-(2-フリル)-5-(4-ピリジル)-3-ピリジンカルポニトリル

6-(2-フリル)-2-オキソ-5-(4-ピリジル)-1, 2-ジヒドロ-3-ピリジンカルボニトリル (21.0 g, 79.8 mol) のオキシ塩化リン (90 g) 懸濁液を窒素雰囲気下、110℃にて攪拌した。4時間後、オキシ塩化リン (50 g) を追加し、さらに5時間加熱攪拌した。放冷後、反応液を濃縮した。残さに氷を加えた後、飽和炭酸水素ナトリウムにて中和した。酢酸エチル (21) -テトラヒドロフラン (11) にて抽出した後、有機層を飽和食塩水にて洗浄、無水硫酸マグネシウムにて乾燥し、濃縮した。残渣にジエチルエーテルを加えた後、生じた固形物を濾取、ジエチルエーテルにて洗浄し、標記化合物 (13.6 g, 61%) を暗黄色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 6. 62 (1H, dd, J = 1.6, 3. 6 Hz), 6. 78 (1H, dd, J = 0.8, 3. 6 Hz), 7. 42 (2H, dd, J = 1.6, 4. 4 Hz), 7. 76 (1H, dd, J = 0.8, 1. 6 Hz), 8. 48 (1H, s), 8. 69 (2H, dd, J = 1.6, 4. 4 Hz).

参考例5

3-(ジメチルアミノ)-1-(2-フリル)-2-プロペン-1-オン

2-アセチルフラン (25.0 g; 0.227 mmol) および N, N-ジメチルホルムアミド

ジメチルアセタール (40 ml) の混合物を100℃にて9時間攪拌した。反応液を放冷後、濃縮した。残渣にジエチルエーテルおよびヘキサンを加え、生じた固形物を遮取、ヘキサンにて洗浄し、標記化合物 (36.5 g, 97%) を褐色固体として得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO- d_5) δ ppm; 2.88 (3H, br s), 3.14 (3H, br s), 5.65 (1H, d, J = 12.6 Hz), 6.60 (1H, dd, J = 2.0, 3.4 Hz), 7.10 (1H, dd, J = 0.8, 3.4 Hz), 7.68 (1H, d, J = 12.6 Hz), 7.79 (1H, dd, J = 0.8, 2.0 Hz).

参考例6

6-(2-フリル)-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-ピリジンカルボニトリル

3-(ジメチルアミノ)-1-(2-フリル)-2-プロペン-1-オン (15.0 g, 90.9 mol)、2-シアノアセトアミド (8.5 g, 101 mol) および炭酸カリウム (38.0g, 275 mol) のジメチルスルホキシド (80 ml) 懸濁液を120-140℃にて21時間攪拌した。放冷後、反応液を水にて希釈した。濃塩酸にてpH=3に調整した後、生じた固形物を濾取、水にて洗浄し、標記化合物 (13.0 g, 77%) を褐色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_5) δ ppm; 6. 75 (1H, d, J = 8. 0 Hz), 6. 78 (1H, dd, J = 1. 6, 3. 6 Hz), 7. 61 (1H, d, J = 3. 6 Hz), 8. 02 (1H, d, J = 1. 6 Hz), 8. 15 (1H, d, J = 8. 0 Hz).

参考例7

2-[[3-シアノ-6-(2-フリル)-2-ピリジル]オキシ]アセトアミド

6-(2-フリル)-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-ピリジンカルボニトリル(6.0)

g, 32.3 mol)、2-クロロアセトアミド (3.0 g, 37.7 mol)、ヨウ化ナトリウム (5.7 g, 38.0 mol) および炭酸カリウム (9.0 g, 56.2 mol) のアセトン (100 ml) 懸濁液を60℃にて6時間攪拌した。放冷後、反応液を酢酸エチルおよび水にて希釈した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (x2) および飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、濃縮した。残渣にジエチルエーテルを加え、生じた沈殿を濾取、ジエチルエーテルにて洗浄し、標記化合物 (4.2 g, 54%) を褐色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 4. 87 (2H, s), 6. 75 (1H, dd, J=2.0, 3. 4 Hz), 7. 26 (1H, br), 7. 26 (1H, dd, J=0.8, 3. 4 Hz), 7. 45 (1H, d, J=8.0 Hz), 7. 61 (1H, br), 7. 96 (1H, dd, J=0.8, 2. 0 Hz), 8. 29 (1H, d, J=8.0 Hz).

参考例8

2-アミノ-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

2-[[3-シアノ-6-(2-フリル)-2-ピリジル]オキシ]アセトアミド (8.0 g, 32.9 mmol) および炭酸カリウム (9.1 g, 65.9 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド (80 ml) 懸濁液を120℃にて1.5時間攪拌した。放冷後、反応液を水および酢酸エチルにて希釈し、不溶物を濾去した。濾液の水層を酢酸エチルにて抽出した。合わせた有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液 (x2)にて洗浄、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、濃縮した。残渣をメタノールにて懸濁し、生じた固形物を濾取、メタノールにて洗浄し、標記化合物 (3.81 g, 63%) を褐色固体として得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 6. 68 (1H, dd, J=1.6, 3. 6 Hz), 6. 96 (2H, br s), 7. 02 (1H, d, J=8.2 Hz), 7. 13 (1H, dd, J=0.8, 3. 6 Hz), 7. 89 (1H, dd, J=0.8, 1. 6 Hz), 7. 91 (1H, d, J=8.2 Hz).

参考例9

2-アミノ-5-プロモ-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

2-アミノ-6-(2-フリル)ニコチノニトリル(4.0 g, 21.6 mol)のN, N-ジメチルホルムアミド溶液(60 ml)に窒素雰囲気下、1-2℃にて、N-ブロモコハク酸イミド(3.5 g, 19.7 mol)を加え、そのまま攪拌した。30分後、反応液を酢酸エチルおよび飽和炭酸カリウム水溶液にて希釈した。有機層を飽和炭酸カリウム水溶液および飽和塩化アンモニウム水溶液にて洗浄した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥、濃縮した。残渣にメタノールを加え、生じた固形物を濾取、メタノールにて洗浄し、標記化合物(3.02 g, 53%)を褐色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 6. 72 (1H, dd, J = 1.8, 3. 6 Hz), 7. 19 (2H, br s), 7. 44 (1H, dd, J = 0.8, 3. 6 Hz), 7. 96 (1H, dd, J = 0.8, 1. 8 Hz), 8. 26 (1H, s).

参考例10

5-プロモ-2-メトキシピリジン

ナトリウム (10 g, 0.435 mol) をメタノール (500 ml) に溶解した後、2, 5-ジプロモピリジン (50 g, 0.211 mol) を加え、2日間加熱還流した。反応液を放冷後、濃縮した後、残渣を酢酸エチルおよび飽和塩化アンモニウム水溶液にて希釈した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液および飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥、濃縮し、標記化合物 (33g, 83%) を淡褐色油状物として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 3.84 (3H, s), 6.72 (1H, dd, J = 0.8, 8.8 Hz), 7.89 (1H, dd, J = 2.4, 8.8 Hz), 8.29 (1H, dd, J = 0.8, 2.4 Hz).

参考例11

2-メトキシ-5-(1, 1, 1-トリプチルスタニル) ピリジン

5-プロモ-2-メトキシピリジン(5.0 g, 26.6 mmol) のテトラヒドロフラン(100 ml) 溶液に窒素雰囲気下、<math>-70 ℃にて2.5 M n-プチルリチウムのヘキサン溶液(12.0 ml, 30.0 mmol) を <math>30 分かけて滴下した。次いで、塩化トリプチルスズ(10.4 ml, 32.0 mmol) のテトラヒドロフラン(20 ml) 溶液を 1 時間かけて滴下した後、反応液を室温まで昇温し、そのまま攪拌した。 30 分後、反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液および酢酸エチルにて希釈した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液および酢酸エチルにて希釈した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液および飽和食塩水にて洗浄、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: ヘキサン, ヘキサン:酢酸エチル=40:1) に供し、標記化合物(7.9 g, 75%)を無色油状物として得た。

"H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 0.82-0.90 (9H, m), 1.02-1.08 (6H, m), 1.22-1.35 (6H, m), 1.46-1.54 (6H, m), 3.82 (3H, s), 6.80 (1H, dd, J=0.8, 8.0 Hz), 7.69 (1H, dd, J=1.6, 8.0 Hz), 8.10 (1H, dd, J=0.8, 1.6 Hz). 参考例 1.2

(E) -1, 3-ジ(3-フルオロフェニル) -2-プロペン-1-オン

3-フルオロベンズアルデヒド (7.63 礼, 72.4 mol)、3-フルオロアセトフェノン (10 g, 72.4 mol)、水酸化カリウム (5.18 g, 92.6 mol)、エタノール (23 礼)、および水 (47 礼) の混合物を室温にて一晩攪拌した。反応液を水にて希釈した後、固形物を濾取、エタノールおよびジエチルエーテルにて洗浄し、標記化合物 (16.4

g, 93%)を得た。

'H NMR (400 MHz, DMS0- d_5) δ ppm; 7. 10-7. 16 (1H, m), 7. 27-7. 37 (2H, m), 7. 39-7. 42 (2H, m), 7. 46 (1H, d, J=15 Hz), 7.50 (1H, dd, J=5. 4, 7. 7 Hz), 7. 68-7. 73 (1H, m), 7. 77 (1H, d, J=15 Hz), 7. 78-7. 82 (1H, m).

参考例13

4,6-ジ(3-フルオロフェニル)-2-オキソー1,2-ジヒドロ-3-ピ リジンカルポニトリル

(*B*-1, 3-ジ(3-フルオロフェニル)-2-プロペン-1-オン(16.4 g, 67.2 mmol)、2-シアノアセトアミド(6.21 g, 73.9 mmol)、およびカリウム *t*-ブトキシド(30.2 g, 269 mmol)のジメチルスルホキシド(131 叫)溶液を酸素雰囲気下、室温にて一晩攪拌した。反応液を水(300 叫)および6N塩酸(390 叫)を加えた。固形物を濾取、水にて洗浄し、標記化合物(17.4g, 84%)を得た。

¹H NMR (400 MHz, DMS0- d_6) δ ppm; 6.81 (1H, s), 7.28-7.36 (1H, m), 7.50-7.58 (1H, m), 7.68-7.88 (2H, m).

参考例14

イソプロピル 3-(2-フリル)-3-オキソプロパンチオエート

イソプロピル (メチルスルファニル) メタンチオエート (7.0 g, 46.7 mmol)、2-アセチルフラン (5.14 g, 46.7 mmol)、カリウム ケブトキシド (10.5 g, 93.5 mmol)、および ケブタノール (35 元) の混合物を室温にて一晩攪拌した。反応液に氷を加えた後、5N塩酸にて酸性にした。固形物を濾取、水にて洗浄し、標記化合物 (3.7 g,

37%) を得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO- d_5) δ ppm; 1. 38 (6H, d, J=8.8 Hz), 5. 58-5. 69 (1H, m), 6. 27 (1H, s), 6. 53 (1H, dd, J=2.0, 3. 3 Hz), 7. 05 (1H, dd, J=0.4, 3. 3 Hz), 7. 52 (1H, dd, J=0.4, 2. 0 Hz).

参考例15

(Z) -1-(2-7)ル) -3-7プロポキシ-3-(メチルスルファニル) -2-プロペン<math>-1-オン

イソプロピル 3-(2-フリル)-3-オキソプロパンチオエート (3.7g, 17.5 mmol)、 炭酸カリウム (7.3 g, 52.4 mmol)、およびアセトン (15 配)の混合物を1時間加熱 還流した。混合物を0℃まで冷却した後、ヨウ化メチル (2.17 配, 34.9 mmol)を加 え、室温にて2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈した後、不溶物を濾去 した。濾液を濃縮した後、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒; 酢酸エチル/ヘキサン=1:1) にて精製し、標記化合物 (3.2 g, 81%) を得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 1. 42 (6H, d, J=6.0 Hz), 2. 28 (3H, s), 4. 72-4. 82 (1H, m), 6. 35 (1H, s), 6. 49 (1H, dd, J=1.5, 3. 6 Hz), 7. 10 (1H, dd, J=1.0, 3. 6 Hz), 7. 47 (1H, dd, J=1.0, 1. 5 Hz).

参考例16

6-(2-フリル)-4-イソプロポキシ-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3--ピリジンカルボニトリル

ナトリウム (309 mg, 13.4 mmol) をイソプロパノール (46 ml) に溶解した後、(2)-1-(2-フリル)-3-イソプロポキシ-3-(メチルスルファニル)-2-プロペン-1-オ

ン(3.03 g, 13.4 mmol) および2-シアノアセトアミド(1.13 g, 13.4 mmol) を加え、 室温にて一晩攪拌した。反応液に氷水を加えた後、固形物を濾取、水およびジエ チルエーテルにて洗浄し、標記化合物(2.3 g, 70%)を得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 1. 35 (6H, d, J = 6.0 Hz), 4. 98-5. 08 (1H, m), 6. 60-6. 66 (1H, m), 6. 77-6. 81 (1H, m), 7. 60-7. 67 (1H, m), 8. 00-8. 05 (1H, m).

実施例1

2-アミノ-6-(2-フリル)-5-(4-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリル 2-クロロ-6-(2-フリル)-5-(4-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリル (200 mg, 0.710 mmol) にアンモニアのエタノール溶液 30m 1 (0℃にてエタノールにアンモニアガスを飽和させて調整したもの)を加えた後、ステンレス製のオートクレーブに封管し、100℃にて加熱攪拌した。24時間後、反応液を放冷し、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;ヘキサン、ヘキサン:酢酸エチル=2:1,1:1,1:2)に供した後、ジエチルエーテルにて懸濁、生じた沈殿物を濾取、ジエチルエーテルにて洗浄し、標記化合物 (50 mg, 27%)を淡燈色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 6. 54 (1H, dd, J = 1.6, 3. 6 Hz), 6. 57 (1H, dd, J = 0.8, 3. 6 Hz), 7. 20 (2H, br s), 7. 24 (2H, dd, J = 1.6, 4. 4 Hz), 7. 64 (1H, dd, J = 0.8, 1. 6 Hz), 7. 92 (1H, s), 8. 55 (2H, dd, J = 1.6, 4. 4 Hz); MS m/e (ESI) 263 (MH⁴).

実施例2

2-アミノ-6-(3-フルオロフェニル)-5-(4-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリル

MS m/e (ESI) 291 (MH⁺).

実施例3

2-アミノ-6-(2-フリル)-5-(4-メトキシ-3-ピリジル)-3-ピリジンカルボ ニトリル

2-アミノ-5-ブロモ-6-(2-フリル)ニコチノニトリル (1.80 g, 6.82 mol) 、2-メトキシ-5-(1,1,1-トリプチルスタニル)ピリジン (5.20 g, 13.1 mol) およびジクロロビス (トリフェニルホスフィン)パラジウム (II) (480 mg, 0.634 mol) の N, N-ジメチルホルムアミド (18 m 1) 溶液を窒素雰囲気下、80℃にて、2時間攪拌した。反応液を放冷後、酢酸エチルおよび飽和塩化アンモニウム水溶液にて希釈した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液 (x 2) にて洗浄した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥し、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒; ヘキサン, ヘキサン:酢酸エチル=8:1,4:1)に供した後、ジエチルエーテルにて懸濁し、生じた固形物を濾取、ジエチルエーテルにて洗浄し、標記化合物 (1.12 g, 56%)を黄色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 3. 88 (3H, s), 6. 38 (1H, dd, J = 0. 8, 3. 6 Hz), 6. 51 (1H, dd, J = 1. 6, 3. 6 Hz), 6. 83 (1H, d, J = 4. 6 Hz), 7. 08 (2H, br s), 7. 54 (1H, dd, J = 2. 4, 4. 6 Hz), 7. 67 (1H, dd, J = 0. 8, 1. 6 Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J = 2. 4 Hz).

実施例4

2-アミノ-6-(2-フリル)-5-(6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル)ニコ チノニトリル

2-アミノ-6-(2-フリル)-5-(4-メトキシ-3-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリル (1.0 g, 3:42 mmol) の酢酸 (6 m l) - 濃臭化水素酸 (10 m l) 溶液を100℃にて1.5時間攪拌した。反応液を放冷後、5 N水酸化ナトリウムにて p H=12-13に調整し、酢酸エチルにて洗浄した。有機層を1 N水酸化ナトリウム(x2)にて抽出した後、合わせた水層を5 N塩酸にて中和した。生じた固形物を濾取し、標記化合物 (760 mg) を黄色粗結晶として得た。このものを

メタノールに懸濁した後、4N HC1/酢酸エチルを加え溶解させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ジクロロメタン,ジクロロメタン:メタノール=40:1,20:1,10:1)に供した。得られた粗目的物を水にて懸濁した後、5N水酸化ナトリウムにて中和し、固形物を濾取、水にて洗浄し、標記化合物(486 mg,51%)を黄色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMS0- d_5) δ ppm; 6. 30 (1H, d, J = 9.6 Hz), 6. 57 (1H, dd, J = 1.8, 3. 4 Hz), 6. 59 (1H, dd, J = 0.6, 3. 4 Hz), 7. 02 (2H, br s), 7. 20 (1H, dd, J = 2.8, 9. 6 Hz), 7. 33 (1H, d, J = 2.8 Hz), 7. 75 (1H, dd, J = 0.6, 1. 8 Hz), 7. 82 (1H, s);

MS m/e (ESI) 279 (MH^t).

実施例5

2-アミノ-5-(1-エチル-6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル)-6-(2-フリル)-ニコチノニトリル

2-アミノ-6-(2-フリル)-5-(6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル)ニコチノニトリル(400 mg, 1.44 mmol)のメタノール(8 m 1)懸濁液に、窒素雰囲気下、室温にて、ナトリウム メトキシド(155 mg, 2.87 mmol)を加え、攪拌した。15分後、ヨードエタン(0.35 m 1, 4.38 mmol)を加え、そのまま攪拌した。15時間後、ヨードエタン(0.35 m 1, 4.38 mmol)を追加し、さらに攪拌した。24時間後、反応液を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;ヘキサン,ヘキサン:酢酸エチル=2:1,1:2,1:5)に供した。得られた粗目的物をジエチルエーテルにて懸濁した後、固形物を濾取、ジエチルエーテルにて洗浄し、標記化合物(149 mg, 34%)を淡黄色固体として得た。

¹H NMR (400 MHz, DMS0- d_6) δ ppm; 1.23(3H, t, J=7.2 Hz), 3. 91 (2H, q, J=7.2 Hz), 6. 34 (1H, d, J=9.2 Hz), 6. 57 (1H, dd, J=2.0, 3. 2 Hz), 6. 62 (1H, dd, J=0.8, 3. 2 Hz), 7. 06 (2H, br s), 7. 19 (1H, dd, J=2.8, 9. 2 Hz), 7. 71 (1H, d, J=2.8 Hz), 7. 75 (1H, dd, J=0.8, 2. 0 Hz), 7. 88 (1H, s);

MS m/e (ESI) 307 (MH⁺).

実施例 6

2-アミノ-6-(2-フリル)-5-(1-メチル-6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリ ジニル)ニコチノニトリル

実施例30と同様の方法で合成した。

¹H NMR (400 MHz, DMS0- d_6) δ ppm; 3. 45 (3H, s), 6. 35 (1H, d, J=9.2 Hz), 6. 57 (1H, dd, J=1.6, 3. 6 Hz), 6. 65 (1H, dd, J=0.8, 3. 6 Hz), 7. 06 (2H, br s), 7. 17 (1H, dd, J=2.8, 9. 2 Hz), 7. 75 (1H, d, J=2.8 Hz), 7. 76 (1H, dd, J=0.8, 1. 6 Hz), 7. 84 (1H, s);

MS m/e (ESI) 293 (MH⁺).

実施例7

2-アミノ-6-(3-フルオロフェニル)-5-(6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル)ニコチノニトリル

実施例21乃至29と同様の方法で合成した。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 6. 19 (1H, d, J = 9.6 Hz), 6. 86 (2H, br s), 7. 00 (1H, dd, J = 2.8, 9. 6 Hz), 7. 17-7. 28 (4H, m), 7. 37-7. 45 (1H, m), 8. 26 (1H, s);

MS m/e (ESI) 307 (MH⁴).

実施例8

2-アミノ-6-(3-フルオロフェニル)-5-(1-メチル-6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル)ニコチノニトリル

2-アミノ-6-(3-フルオロフェニル)-5-(6-オキソ-1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル)ニコチノニトリルを用い、実施例30と同様の方法で合成した。

¹H NMR (400 MHz, DMS0- d_6) δ ppm; 3. 40 (3H, s), 6. 17 (1H, d, J = 9. 6 Hz), 6. 85 (1H, dd, J = 2. 4, 9. 6 Hz), 7. 12 (2H, br s), 7. 14-7. 26 (3H, m), 7. 34-7. 42 (1H, m), 7. 74 (1H, d, J = 2. 4 Hz), 7. 98 (1H, s);

MS m/e (ESI) 321 (MH⁺).

実施例9

2-アミノー5- (4-シアノフェニル) -6- (2-フリル) ニコチノニトリル

MS m/e (ESI) 401 (MH⁺).

以下の実施例10万至76の標題化合物を、実施例3または9と同様の方法またはこれらに準じた方法で製造した。

実施例10

2-アミノー5,6-ジ(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例11; 2-アミノ-5-(4-シアノフェニル)-6-(2-フリル) -ニコチノニトリル

実施例12

2-アミノー6-(2-フリル)-5-フェニルニコチノニトリル

実施例13

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(4-メチルフェニル)ニコチノニトリル

実施例14

2-アミノー6- (2-フリル) -5- (3-メチルフェニル) ニコチノニトリル

実施例15

2ーアミノー6ー (2ーフリル) -5- (2ーメチルフェニル) ニコチノニトリル

実施例16

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(4-メトキシフェニル)ニコチノニト リル

実施例17

2-アミノ6-(2-フリル)-5-(3-メトキシフェニル)ニコチノニトリル

実施例18

2-アミノー5-(2,4-ジメトキシフェニル)-6-(2-フリル)ニコチ ノニトリル

実施例19

2-アミノー5-(3,4-ジメトキシフェニル)-6-(2-フリル)ニコチ ノニトリル

実施例20

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(3,4,5-トリメトキシフェニル) ニコチノニトリル

. 実施例21

2-7ミノー5-(1, 3-ペンゾジオキソールー<math>5-イル)-6-(2-フリル) ニコチノニトリル

実施例22

2-アミノー5- [4-(ベンジルオキシ)フェニル]-6-(2-フリル)ニ コチノニトリル

実施例23

2-アミノー5- [3-(ペンジルオキシ)フェニル] -6-(2-フリル) ニコチノニトリル

実施例 2 4

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(4-フェノキシフェニル)ニコチノニトリル

実施例 2 5

2-アミノー5-(3-エトキシフェニル)-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例 2 6

2-アミノー6-(2-フリル)-5-[4-(トリフルオロメトキシ)フェニル]ニコチノニトリル

実施例27

2-アミノー6-(2-フリル)-5-[3-(トリフルオロメトキシ)フェニル)ニコチノニトリル

実施例 28

2-アミノー5- (4-ジメチルアミノフェニル) -6- (2-フリル) ニコチ ノニトリル

実施例29

2-アミノー6-(2-フリル)-5-[4-(メチルスルファニル)フェニル] ニコチノニトリル

実施例30

2-アミノ-5-(4-フルオロフェニル)-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例31

2-アミノー5- (3-フルオロフェニル) -6- (2-フリル) ニコチノニト リル

実施例32

2-アミノー5- (2-フルオロフェニル) -6- (2-フリル) ニコチノニト リル

実施例33

2-Pミノー5-(2,4-ジフルオロフェニル)-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例34

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(2, 3, 4, 5, 6-ペンタフルオロフェニル) ニコチノニトリル

実施例35

2ーアミノー6ー(2ーフリル)ー5ー[4ー(トリフルオロメチル)フェニル] ニコチノニトリル

実施例36

2-アミノー6-(2-フリル)-5-[3-(トリフルオロメチル)フェニル] ニコチノニトリル

実施例37

2ーアミノー6ー(2ーフリル)ー5ー[2ー(トリフルオロメチル)フェニル] ニコチノニトリル

実施例38

2-アミノー5-[3, 5-ジ(トリフルオロメチル)フェニル]-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例39

2-アミノー6~(2-フリル)-5-(4-ニトロフェニル)ニコチノニトリル

実施例40.

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(3-ニトロフェニル)ニコチノニトリル

実施例41

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(4-メチルー3-ニトロフェニル)ニ コチノニトリル

実施例42

2-アミノー5- (2-フルオロー4-ピフェニリル) -6- (2-フリル) ニ コチノニトリル

実施例43

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(4-メチルスルフォニルフェニル)ニ コチノニトリル

実施例44

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(4-メチルスルフィニルフェニル)ニ コチノニトリル

実施例 4 5

2-アミノー5- (4-ピフェニリル)-6-(2-フリル)ニコチノニトリル 実施例46

2-アミノー5- (3-ピフェニリル) -6- (2-フリル) ニコチノニトリル 実施例47

2-アミノー5- (3-シアノフェニル) -6- (2-フリル) ニコチノニトリル

実施例48

5-(4-アセチルフェニル)-2-アミノ-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例49

5-(3-アセチルフェニル)-2-アミノ-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例50

5-(2-アセチルフェニル) -2-アミノ-6-(2-フリル) ニコチノニト

リル

実施例51

2-アミノー5-(3-ホルミルフェニル)-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例52

2-アミノー5-(2-ホルミルフェニル)-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例53

2-アミノー5-(3-クロロフェニル)-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例54

2-アミノー5-(2-クロロフェニル)-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例55

2-アミノー5-(2,4-ジクロロフェニル)-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例 5 6

2-アミノー5-(3, 4-ジクロロフェニル)-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例57

2-アミノー5-(2,5-ジクロロフェニル)-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例58

2-アミノー5-(4-tert-プチルフェニル)-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例59

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(1-ナフチル)ニコチノニトリル

実施例 6 0

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(2-ナフチル)ニコチノニトリル

実施例 6 1

2ーアミノー 5 ーペンゾ [b] フランー 2 ーイルー 6 ー (2 ーフリル) ニコチノニトリル

実施例 6 2

2-アミノー 5-ジベンゾ [b, d] フランー <math>4- イルー 6- (2- フリル) ニコチノニトリル

実施例 6 3

.2-アミノー6-(2-フリル)-5-(3-フリル)ニコチノニトリル

実施例 6 4

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(2-チエニル)ニコチノニトリル

実施例65.

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(3-チエニル)ニコチノニトリル

実施例66

2ーアミノー6ー(2ーフリル)-5-(5ーメチルー2ーチエニル)ニコチノートリル

実施例 6 7

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(4-メチル2-チエニル)ニコチノニトリル

実施例 68

5-(5-アセチルー2-チエニル)-2-アミノー6-(2-フリル)ニコチ ノニトリル

実施例69

2-アミノー5-(2-ホルミルー3-チエニル)-6-(2-フリル) ニコ チノニトリル

実施例70

2-アミノー5- (3-ホルミル-2-チエニル) -6- (2-フリル) ニコ チノニトリル

実施例71

2-アミノー5-(5-クロロー2-チエニル)-6-(2-フリル) ニコチ ノニトリル

実施例72

2-アミノー5-ベンゾ [b] チオフェンー2-イルー6- (2-フリル) ニコチノニトリル

実施例73

2-アミノー5-ペンゾ [b] チオフェンー3-イルー6-(2-フリル) ニコチノニトリル

実施例74

2-アミノー6ー(2-フリル)-5-(3-ピリジル)ニコチノニトリル

実施例 7 5

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(2-ピリジル)ニコチノニトリル

実施例76

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(4-ビニルフェニル)ニコチノニトリル

実施例77

2-アミノー5-(1-エチルー6-オキソー1, 6-ジヒドロー3-ピリジニル)-6-(2-フリル) ニコチン酸

2-アミノ-5-(1-エチル-6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル)-6-(2-フリル) ニコチノニトリル(308 mg, 1.01 mmol)にエタノール(5 配)および5 N水酸化ナト

リウム水溶液 (10 ml) を加え、4時間加熱還流した。反応液を放冷後、5 N塩酸にて中和した。生じた固形物を濾取した後、水にて洗浄し、標記化合物 (320 mg. 98%)を黄色固体として得た。

¹H-NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 1. 22 (3H, t, J=7.2 Hz), 3. 92 (2H, q, J=7.2 Hz), 6. 35 (1H, d, J=9.2 Hz), 6. 54-6. 58 (1H, m), 6. 60 (1H, dd, J=0.8, 3. 6 Hz), 7. 21 (1H, dd, J=2.4, 9. 2 Hz), 7. 31 (2H, br), 7. 71 (1H, d, J=2.4 Hz), 7. 73 (1H, dd, J=0.8, 3. 6 Hz), 7. 93 (1H, s);

以下の実施例78および79の標題化合物を、前記実施例77と同様またはこれに準じた方法で得た。

実施例78

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル)ニコチン酸

実施例79

2-アミノー6-(3-フルオロフェニル)-5-(4-ピリジル)ニコチノニトリル

実施例80

2-アミノー5-(1-エチルー6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル)-6-(2-フリル)ニコチンアミド

2-アミノ-5-(1-エチル-6-オキソ-1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル) -6-(2-フリル) ニコチン酸 (20 mg, 61.5 μ mol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (28 mg, 183 μ mol)、3-(3'-ジメチルアミノプロピル)-1-エチルカルボジイミド(29 mg, 187 μ mol)、塩化アンモニウム(16 mg, 299 μ mol)、およびトリエチルアミン(43 μ L, 309 μ mol)のN N-ジメチルホルムアミド(1.0 mL) 懸濁液を、室温にて、18時間攪拌し

た。反応液を水にて希釈した後、生じた固形物を遮取、水にて洗浄し、標記化合物 (9 mg, 45%) を淡黄色固体として得た。

'H-NMR (400 MHz, DMSO-d) るppm; 1.24 (3H, t, J = 7.2 Hz), 3.92 (2H, q, J = 7.2 Hz), 6.37 (1H, d, J = 9.2 Hz), 6.53-6.56 (1H, m), 6.58 (1H, dd, J = 0.8, 3.2 Hz), 7.23 (1H, dd, J = 2.8, 9.2 Hz), 7.37 (3H, br), 7.67 (1H, d, J = 2.8 Hz), 7.70 (1H, dd, J = 0.8, 3.2 Hz), 7.93 (1H, s), 7.99 (1H, br); 以下の実施例81万至102の標題化合物を、前記実施例80と同様またはこれに準じた方法で得た。

実施例81

2-アミノー6-(3-フルオロフェニル)-5-(4-ピリジル)ニコチンアミド

実施例82

N-(2-ヒドロキシエチル) -2-アミノー6-(2-フリル) -5-(6-オキソー1, 6-ジヒドロー3-ピリジニル) ニコチンアミド

実施例83

Nーシクロプロピルー2ーアミノー6ー(2ーフリル)ー5ー(6ーオキソー1,6ージヒドロー3ーピリジニル)ニコチンアミド

実施例84

N-N-ジメチル-2-アミノー6-(2-フリル)-5-(6-オキソー1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル)ニコチンアミド

実施例85

N-シクロプロピルメチルー2-アミノー5-(1-エチルー6-オキソー1, 6-ジヒドロー3-ピリジニル) -6-(2-フリル)ニコチンアミド

実施例86

N-(2-7)ルオロエチル)-2-7ミノー5-(1-xチルー6-xキソー1, 6-ジヒドロー3-ピリジニル) -6-(2-7)ル)ニコチンアミド 実施例 8 7

Nーシクロプロピルー2ーアミノー5ー(1ーエチルー6ーオキソー1, 6ージ ヒドロー3ーピリジニル) ー6ー(2ーフリル)ニコチンアミド

実施例88

N- (3-ジエチルアミノ) プロピルー2-アミノー5- (1-エチルー6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル) -6- (2-フリル) ニコチンアミド

実施例89

N-メチルー 2-アミノー 5-(1-エチルー 6-オキソー 1, 6-ジヒドロー 3-ピリジニル) -6-(2-フリル)ニコチンアミド

実施例90

N-フェニルー2-アミノー5-(1-エチルー6-オキソー1,6-ジヒドロ -3-ピリジニル) -6-(2-フリル) ニコチンアミド

実施例91

N-アリル-2-アミノ-5-(1-エチル-6-オキソ-1, 6-ジヒドロー3-ピリジニル) -6-(2-フリル) ニコチンアミド

実施例92

N-(2-T)=(1-T)=(

実施例93

N-4ソプチルー2-アミノー5-(1-エチルー6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル) -6-(2-7)リル) ニコチンアミド

実施例94

N-(5-シアノペンチル) - 2-アミノ-5-(1-エチル-6-オキソー1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル) -6-(2-フリル) ニコチンアミド

実施例95

N-[3-(2-オキソテトラヒドロ-1H-1-ピロリル)プロピル]-2-

アミノー5-(1-エチルー6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル) -6-(2-フリル)ニコチンアミド

実施例96

N-(2-ll) 2-ll) N-(2-ll) N-(2-ll)

N-(3-ll)ジルメチル) -2-rミノー5-(1-ll) -6-ll) -3-ll) -6-ll) -6-ll) -6-ll) -6-ll) -6-ll)

実施例 9 8

実施例97

N-[2-(4-ll)] ンカー N-[2-(4-ll

実施例99

N-[2-(2-ピリジル) エチル] -2-アミノ-5-(1-エチル-6-オ キソー1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル) -6-(2-フリル) ニコチンアミド

実施例100

 $N-(2-\mathcal{I}_{\Box}\mathcal{I}_{\Box}\mathcal{I}_{\Box}\mathcal{I}_{\Box})$ $-2-\mathcal{I}_{\Box}\mathcal{I}_{\Box}\mathcal{I}_{\Box}$ $-5-(1-\mathcal{I}_{\Box}\mathcal{I}_{\Box}\mathcal{I}_{\Box})$ $-6-(2-\mathcal{I}_{\Box}\mathcal{I}_{\Box}\mathcal{I}_{\Box})$ $-3-\mathcal{I}_{\Box}\mathcal{I}_$

実施例101

N-(3-ヒドロキシプロピル) -2-アミノー5-(1-エチルー6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル) -6-(2-フリル) ニコチンアミド 実施例<math>102

N-エチル-2-アミノ-5-(1-エチル-6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル)-6-(2-フリル)ニコチンアミド

実施例103

103 - (a):

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(6-オキソー1-プロピルー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル)ニコチノニトリル

103 - (b):

<u>2ーアミノー6ー(2ーフリル)-5-(4ープロピルー3ーピリジル)-3-</u> ピリジンカルボニトリル

反応容器に2-アミノ-6-(2-フリル)-5-(6-オキソ-1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル) ニコチノニトリル (20 mg, 0.072 mmol)、炭酸カリウム (30 mg, 0.22 mmol) を加え、N,N-ジメチルホルムアミド (1 元) に溶解し、ヨウ化プロピル (52 mg, 0.31 mmol) を加え70度で18時間攪拌した。反応終了後、水を加え酢酸エチルで抽出した。水層を除去した後、有機層を濃縮し、高速液体クロマトグラフィーで精製し、標記生成物をそれぞれ黄色固体(2.6 mg, 11%, 1.8 mg, 7.8%) として得た。

'H-NMR (400 MHz, CDCl₃) δ ppm; 0.98 (3H, t, J=7.4 Hz), 1.83 (2H, q, J=7.4 Hz), 3.99 (2H, t, J=7.4 Hz), 5.50 (2H, brs), 6.47 (1H, dd, J=3.6, 1.8 Hz), 6.73 (1H, dd, J=3.6, 0.8 Hz), 6.81 (1H, d, J=9.2 Hz), 7.26 (1H, m), 7.30 (1H, dd, J=9.2, 2.4 Hz), 7.46 (1H, dd, J=1.8, 0.8 Hz), 7.58 (1H,

s);

MS (ESI) m/e 321 (MH^t).

103-(b): 2-アミノ-6-(2-フリル)-5-(4-プロピル-3-ピリジル) <math>-3-ピリジンカルポニトリル

¹H-NMR (400 MHz, CDC13) δ ppm; 1. 07 (3H, t, J = 7.4 Hz), 1. 85 (2H, m), 4. 30 (2H, t, J = 6.6 Hz), 6. 38-6. 41 (2H, m), 6. 81 (1H, dd, J = 8.8, 0. 8 Hz), 7. 46-7. 48 (2H, m), 7. 62 (1H, s), 8. 06 (1H, d, J = 0.8 Hz);

MS (ESI) m/e 321 (MH⁺).

実施例104

2-7ミノー5ー [1-(4-)アノフェニル)-6-オキソー1, 6-ジヒド [1-3-ピリジニル]-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

反応容器に2-アミノ-6-(2-フリル)-5-(6-オキソ-1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル) ニコチノニトリル (20 mg, 0.071 mmol) と4-シアノフェニルボロン酸 (35 mg, 0.24 mmol) および酢酸銅・1水和物 (3.0 mg, 0.015 mmol)、ピリジン (0.015 ml, 0.19 mmol)、および M M ジメチルホルムアミド (1.0 ml)を加え、室温で20時間 攪拌した。反応溶液に水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を乾燥後、ジメチルスルホキシド (1.0 ml) に溶解し、高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標 記化合物を黄色固体 (8.32 mg, 62%)として得た。

¹H-NMR (400 MHz, DMS0- d_6) δ ppm: 6. 49 (1H, d, J = 9. 6 Hz), 6. 61 (1H, dd, J = 1. 6, 3. 2 Hz), 6. 79 (1H, d, J = 3. 2 Hz), 7. 07 (2H, brs), 7. 30 (1H, dd, J = 2. 6, 9. 6 Hz), 7. 74 (1H, d, J = 2. 6 Hz), 7. 76 (2H, d, J = 8. 6 Hz), 7. 82 (1H,

d, J = 1.6 Hz), 7.98 (1H, s), 8.02 (2H, d, J = 8.6 Hz); MS (ESI) m/e 380 (MH⁺).

以下の実施例105乃至146の標題化合物を、前記実施例5、103または 104と同様の方法あるいはこれらに準じた方法で得た。

実施例105

2-7ミノー6-(2-7)リル)-5-[6-3+1)-1-(3-7)ロピル)-1,6-3ヒドロ-3-2ピリジニル] ニコチノニトリル

実施例106

4-5-[6-アミノー5-シアノー2-(2-フリル)-3-ピリジル]-2 -オキソー1,2-ジヒドロー1-ピリジニルプタン酸エチル

実施例107

2-7ミノー5-[1-(3-)アノプロピル)-6-オキソー1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル]-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例108

2-アミノー5- [1-(3-シクロプチルプロピル) -6-オキソー1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル] -6-(2-フリル) ニコチノニトリル

実施例109

2-アミノ-6-(2-フリル)-5-[6-オキソ-1-(4,4,4-トリフルオロブチル)-1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル]ニコチノニトリル

実施例110

2ーアミノー6ー(2ーフリル)ー5ー[6ーオキソー1ー(3,4,4ートリフルオロー3ープテニル)ー1,6ージヒドロー3ーピリジニル]ニコチノニトリル

実施例111

2-アミノ-6-(2-フリル)-5-[6-オキソ-1-(3,3,3-トリフルオロプロピル)-1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル]ニコチノニトリル 実施例112

2-アミノー5-(1-プチルー6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル]-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例113

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(1-ヘプチルー6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル)ニコチノニトリル

実施例114

2-アミノー6-(2-フリル)-5-(1-イソペンチルー6-オキソー1, 6-ジヒドロー3-ピリジニル)ニコチノニトリル

実施例115

5-(1-アリルー-6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル)-2-アミノー6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例116.

2-7ミノー5-[1-(3-7)テニル) -6-3キソー1,6-3ヒドロー3-ピリジニル] -6-(2-7)ル) - ニコチノニトリル

実施例117

2-アミノー6-(2-フリル)-5-[6-オキソー1-(4-ペンテニル) -1.6-ジヒドロ-3-ピリジニル]ニコチノニトリル

実施例118

2-7ミノー6-(2-7)リル) -5-[1-(3-2)ローナンプロピル) -6-オキソー1, 6-3とドロー3-2ピリジニル] ニコチノニトリル

実施例119

2-7ミノー5ー [1-(2, 3-3)] といっている。-3というないる。-3といっている。-3というないる。-3といる。-3というないる。-3といないる。-3というないる。-3というないる。-3というないる。-3というないる。-3というないる。-3というないる。-3というないる。-3というないる。-3というないる。-3というないる。-3というないる。-3といないる。-3といないる。-3というないる。-3というないる。-3というないる。-3というないる。-3

実施例120

2-7ミノー5ー [1-(3-7)ルオロプロピル)-6-3キソー1, 6-3ヒドロ-3-2ピリジニル]-6-(2-7)リル)ニコチノニトリル

実施例121

2-アミノー5- [1-(3-クロロプロピル) -6-オキソー1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル] -6-(2-フリル) ニコチノニトリル

実施例122

2-7ミノー5-[1-(4-)ロロブチル)-6-オキソー1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル]-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例123

2-アミノー5- [1-(5-クロロペンチル) -6-オキソー1, 6-ジヒドロ-3-ピリジニル] -6-(2-フリル) ニコチノニトリル

実施例124

2-アミノー5- [1-(シクロヘキシルメチル)-6-オキソー1,6-ジヒ ドロ-3-ピリジニル]-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例125

2-アミノー6-(2-フリル)-5-[6-オキソー1-(テトラヒドロー2 H-2-ピラニルメチル)-1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル]ニコチノニトリル

実施例126

2-7ミノー5-(1-4)シルー6-3+1リジニル)-6-(2-7)ル) ニコチノニトリル

実施例127

2-アミノー5-[1-(2-シアノエチル)-6-オキソー1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル]-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例128

2-アミノー6-(2-フリル)-5-[6-オキソー1-(2-プロピニル) -1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル]ニコチノニトリル

実施例129

2-アミノー5- [1-(2-プチニル)-6-オキソー1,6-ジヒドロー3--ピリジニル]-6-(2-フリル)ニコチノニトリル

実施例130

実施例131

2-7ミノー $5-\{1-[(6,7-3)]$ トキシー2-3+1 ー4-4 ークロメニル)メチル]-6-3+1 ー 1

実施例132

2-7ミノー $5-\{1-[4-(1,3-3)]$ オキソー 2 , 3-3ビドロー 1 H-2 2 - イソインドリル) プチル] -6 - オキソー 1 , 6 - ジヒドロー 3 - ピリジニル} - 6 - (2 - フリル) ニコチノニトリル

実施例133

 $2-アミノー6-(2-フリル)-5-{1-[2-(1<math>H$ -3-インドリル) エチル]-6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル}ニコチノニトリル 実施例134

2-7ミノー6-(2-7リル) -5-[6-3+1)-1-(2-3+1) ロピル) -1, 6-3ヒドロ-3-ピリジニル] ニコチノニトリル

実施例135

2-7ミノー6-(2-7)リル) $-5-\{6-3+19-1-2-3+19-2-[4-6-6]$ -(-1)

実施例136

2-7ミノー6-(2-7)ル) -5-(6-3+1)-1-7ェニルー1,6-3ビドロ-3-2ピリジニル) -6-(2-7)ル) ニコチノニトリル

実施例137

2ーアミノー5ー [1ー(4ーシアノフェニル) -6ーオキソー1,6ージヒド

ロー3-ピリジニル] -6-(2-フリル) ニコチノニトリル

実施例138

2-7ミノー6-(2-7)リル) -5-[6-3+1)-1-(4-1) ル) -1, 6-3ヒドロ-3-ピリジニル] ニコチノニトリル

実施例139

2-アミノー6-(2-フリル)-5-[1-(4-メチルフェニル)-6-オ キソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル]ニコチノニトリル

実施例140

2-7ミノー6-(2-7)ル)-5-[1-(2-メチルフェニル)-6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル)ニコチノニトリル

実施例141

2-アミノー6-(2-フリル)-5-[1-(4-メトキシフェニル)-6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル]ニコチノニトリル

実施例142

2-アミノー6-(2-フリル)-5-[1-(3-メトキシフェニル)-6-オキソー1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル]ニコチノニトリル

実施例143

2-7ミノー6-(2-7)リル) -5-[1-(2-3)++)フェニル) -6-3+1オキソー1, 6-3+11 ニコチノニトリル

実施例144

2-アミノー5- [1-(4-フルオロフェニル) -6-オキソー1, 6-ジヒ ドロー3-ピリジニル] -6-(2-フリル) ニコチノニトリル

実施例145

2-アミノー5- [1-(3-フルオロフェニル) -6-オキソー1, 6-ジヒ ドロー3-ピリジニル] -6-(2-フリル) ニコチノニトリル

実施例146

2-アミノー5-[1-(2-フルオロフェニル)-6-オキソー1,6-ジヒ

ドロー3ーピリジニル] -6-(2-フリル) ニコチノニトリル

以下の実施例147乃至175の標題化合物を、前記実施例103の方法と同様またはこれに準じた方法で得た。

実施例147

6-アミノー2-(2-フリル)-6'-(3-フェニルプロポキシ)-[3.

3'] ピピリジニルー5ーカルポニトリル

実施例148

エチル 4-(6'-アミノ-5'-シアノ-2'-(2-フリル)-[3, 3'] ビピリジニル-6-イルオキシ)プチレート

実施例149

6-アミノー6'-(3-シアノプロポキシ)-2-(2-フリル)-[3,3'] ピピリジニルー5-カルボニトリル

実施例 150

6-アミノー6'ーシクロプチルメトキシー2-(2-フリル)ー[3, 3'] ビビリジニルー5-カルポニトリル

実施例151

6-アミノー2-(2-フリル)-6'-(4, 4, 4-トリフルオロプトキシ) -[3, 3'] ピピリジニルー5-カルボニトリル

実施例152

6-アミノー2-(2-フリル)-6'-(3,4,4-トリフルオロー3-プ テニルオキシ)-[3,3']ピピリジニルー5-カルポニトリル

実施例153

6-アミノー2-(2-フリル)-6'-(3,3,3-トリフルオロプロポキシ)-[3,3'] ビピリジニルー<math>5-カルポニトリル

実施例154

6-アミノー6'-プトキシー2-(2-フリル)-[3, 3'] ピピリジニル -5-カルボニトリル

実施例155

6ーアミノー2ー(2ーフリル)ー6'ーヘプチルオキシー[3, 3']ピピリ ジニルー5ーカルボニトリル

実施例156

6-Pミノー2-(2-フリル)-6'-(3-メチルプトキシ)-[3, 3'] ピピリジニルー5-カルポニトリル

実施例157

6'-アリルオキシー6-アミノー2-(2-フリル)- [3, 3'] ピピリジ ニルー5-カルポニトリル

実施例158

6-アミノー6'-(3-プテニルオキシ)-2-(2-フリル)-[3, 3'] ビピリジニルー5-カルボニトリル

実施例159

6-アミノー2-(2-フリル)-6'-(4-ペンテニルオキシ)-[3,3'] ビピリジニルー5-カルボニトリル

実施例160

6ーアミノー2ー(2ーフリル)ー6'ー(3ーヒドロキシプロポキシ)ー[3,

3'] ビピリジニルー5ーカルポニトリル

実施例161

6-アミノー6'-(2, 3-ジヒドロキシプロポキシ)-2-(2-フリル)-[3, 3'] ビピリジニルー5-カルボニトリル

実施例162

6ーアミノー6'ー(3ーフルオロプロポキシ)ー2ー(2ーフリル)ー[3,

3'] ビピリジニルー5ーカルボニトリル

実施例163

6ーアミノー6'ー(3ークロロプロポキシ)ー2ー(2ーフリル)ー[3,3'] ビピリジニルー5ーカルボニトリル

実施例164

6-アミノー6'-(4-クロロプトキシ)-2-(2-フリル)-[3, 3'] ビピリジニルー5-カルボニトリル

実施例165

6-アミノー6'-(5-クロロペンチルオキシ)-2-(2-フリル)-[3,3'] ピピリジニルー5-カルボニトリル

実施例166

6-アミノー6'-シクロヘキシルオキシー2-(2-フリル)-[3, 3'] ビピリジニルー5-カルボニトリル

実施例167

 $6-P \ge J-2-(2-J)U)-6'-(2-F)-F$ -ドロピラニルオキシ) -[3,3'] ビピリジニル-5-カルボニトリル

実施例168

6-アミノー2-(2-フリル)-6'-(2-プロピニルオキシ)-[3,3'] ピピリジニルー5-カルボニトリル

実施例169

6-アミノー6'-(2-プチニルオキシ)-2-(2-フリル)-[3, 3'] ビピリジニルー5-カルポニトリル

実施例170

6-アミノー2-(2-フリル)-6'-(3-トリメチルシラニルー2-プロ ピニルオキシ)-[3,3'] ビピリジニル-5-カルボニトリル

実施例171

6-7ミノー6'ー(6,7-3ジメトキシー2-3キソー2Hークロメンー4ーイルメトキシ)ー2ー(2-7リル)ー[3,3']ピピリジニルー5ーカルボニトリル

実施例172

6-アミノー6'- [4-(1, 3-ジオキソー1, 3-ジヒドロー2-イソイ

ンドリル) プトキシ] -2-(2-フリル) - [3, 3'] ピピリジニル-5-カルポニトリル

実施例173

6-アミノー2-(2-フリル)-6'-[2-(1*H*-3-インドリル) エトキシ]-[3,3'] ビピリジニルー<math>5-カルポニトリル

実施例174

6-アミノー2-(2-フリル)-6'-(2-オキソプロピル)-[3, 3'] ビピリジニルー5-カルボニトリル

実施例175

6-アミノー2-(2-フリル)-6'-[2-[4-(トリフルオロメチル)フェニル] エトキシ] -[3,3'] ピピリジニル-5-カルボニトリル

実施例176

2-アミノー4,6-ジ(3-フルオロフェニル)-5-(4-メトキシー3-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリル

参考例 6 乃至 9 および実施例 3 と同様の方法またはこれらに準じた方法で標題 化合物を得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 3, 81 (3H, s), 5. 43 (2H, br s), 6. 41-6. 46 (1H, m), 6. 79-6. 83 (1H, m), 6. 88-7. 04 (6H, m), 7. 17 (1H, dt, J=2.4, 5. 9 Hz), 7. 29 (1H, dt, J=2.4, 5. 9 Hz), 7. 53-7. 57 (1H, m).

実施例177

2-アミノー4,6-ジ(3-フルオロフェニル)-5-(6-オキソー1,6 -ジヒドロ-3-ピリジル)ニコチノニトリル・臭化水素酸塩

実施例4と同様の方法またはこれに準じた方法で標題化合物を得た。

'H NMR (400 MHz, DMS0- d_5) δ ppm; 6.01 (1H, d, J=9.4 Hz), 6.86 (1H, d, J=2.4 Hz), 6.93 (1H, dd, J=2.4, 9.4 Hz), 7.04-7.24 (6H, m), 7.32-7.39 (1H, m), 7.40-7.47 (1H, m).

実施例178

2-アミノー6-(2-フリル)-4-イソプロポキシー5-(4-メトキシー 3-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリル

6-(2-フリル)-4-イソプロポキシ-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-3-ピリジンカルボニトリルを用い、参考例7乃至9および実施例3と同様の方法またはこれらに準じた方法で標題化合物を得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 1. 12 (6H, d, J=8.1 Hz), 3. 98 (3H, s), 4. 58-4. 65 (1H, m), 5. 44 (2H, br s), 5. 97 (1H, d, J=3.3 Hz), 6. 29 (1H, dd, J=1.8, 3. 3 Hz), 6. 81 (1H, d, J=8.4 Hz), 7. 37-7. 43 (2H, m), 7. 96 (1H, d, J=1.8 Hz).

実施例179

2-アミノー6-(2-フリル)-4-ヒドロキシー5-(6-オキソー1, 6 -ジヒドロー3-ピリジニル)ニコチノニトリル・臭化水素酸塩

2-アミノ-6-(2-フリル)-4-イソプロポキシ-5-(4-メトキシ-3-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリルを用い、実施例4と同様の方法またはこれに準じた方法で標題化合物を得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 6. 20 (1H, d, J=3.7 Hz), 6. 31 (1H, d, J=9.3 Hz), 6. 61 (1H, dd, J=1.5, 3. 7 Hz), 7. 01 (2H, br s), 7. 08 (1H, dd, J=2.4, 9. 3 Hz), 7. 12 (1H, d, J=2.4 Hz), 7. 92 (1H, d, J=1.5 Hz), 10. 79 (1H, br s).

実施例180

2-アミノー6-(3-フルオロフェニル)-4-イソプロポキシー5-(4-メトキシー3-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリル

実施例14乃至16、参考例7乃至9および実施例3と同様の方法またはこれらに準じた方法で標題化合物を得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 1. 13 (6H, d, J=8.1 Hz), 3. 95 (3H, s), 4. 44-4. 58 (1H, m), 5. 28 (2H, br s), 6. 66 (1H, d, J=8.6 Hz), 6. 89-7. 01 (3H, m), 7. 16 (1H, dt, J=5.9, 8. 0 Hz), 7. 28 (1H, dd, J=1.6, 8. 6 Hz), 7. 79-7. 81 (1H, m).

実施例181

2-アミノー6-(3-フルオロフェニル)-4-ヒドロキシー5-(6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル)ニコチノニトリル・臭化水素酸塩

2-アミノ-6-(3-フルオロフェニル)-4-イソプロポキシ-5-(4-メトキシ-3-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリルを用い、実施例4と同様の方法またはこれに準じた方法で標題化合物を得た。

'H NMR (400 MHz, DMS0- d_6) δ ppm; 6. 10 (1H, d, J=9.6 Hz), 6. 75-6. 80 (1H, m), 6. 89-6. 93 (1H, m), 6. 99 (1H, dd, J=2.7, 9. 6 Hz), 7. 12 (1H, d, J=7.4 Hz), 7. 22-7. 29 (2H, m), 7. 41-7. 48 (1H, m), 10. 95 (1H, s).

実施例182

2-アミノー6-(3-フルオロフェニル)-5-(4-メトキシ-3-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリル

参考例7乃至9および実施例3と同様の方法またはこれらに準じた方法で標題 化合物を得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO-d_δ) δ ppm; 3.82 (3H, s), 6.71 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.99-7.04 (1H, m), 7.08-7.20 (4H, m), 7.28-7.35 (1H, m), 7.36 (1H, dd, J = 2.5, 8.4 Hz), 7.95 (1H, d, J = 2.5 Hz), 8.01 (1H, s); MS m/e (ESI) 321 (MH^t). 実施例 1.83

2-アミノー6-(3-フルオロフェニル)-5-(6-オキソー1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル)ニコチノニトリル

2-アミノ-6-(3-フルオロフェニル)-5-(4-メトキシ-3-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリルを用い、実施例4と同様の方法またはこれに準じた方法で標題化合物を得た。

'H NMR (400 MHz, DMSO-d) δ ppm; 6.15 (1H, d, J = 8.2 Hz), 6.94-7.02 (1H m), 7.04-7.28 (6H, m), 7.34-7.44 (1H, m), 7.97 (1H, s); MS m/e (ESI) 307 (MH). 実施例 1 8 4

2-アミノー6-(3-フルオロフェニル)-5-(6-オキソー1,6-ジヒ ドロ-3-ピリジニル)ニコチノニトリル

参考例1乃至4および実施例1と同様の方法またはこれらに準じた方法で標題 化合物を得た。

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6) δ ppm; 2. 30 (6H, s), 6. 78 (2H, s), 7. 01 (1H, d, J=8.0 Hz), 7. 10-7. 16 (1H m), 7. 17-7. 23 (1H, m), 7. 26 (2H, s), 7. 29-7. 35 (1H, m), 8. 03 (1H, s); MS m/e (ESI) 319 (MH⁺).

前記実施例1乃至8、10乃至76、78、79、81乃至102、105乃 至175の標題化合物の構造式を以下に掲げる。

実施例	а	ь	C	d
1	{-cn	}-H	ξ-{N	} — ⟨]
2	{−cn	}− н	ξ—(Z F
3	ξ- CN	}− Η	{⟨□⟩ οαн₃	*-()
4	ξ- C N	}− Η	}—(o	
5	{- c n	3-H	}—(∑N—0. CH ₃	
6	{-cn	. }−H	Ş(∑N_=0 CH₃	₹— ()
7	ξ-cn	}-H	}—(□N = 0	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
8	{- C N	}-H		₹ F

		•
実施例番号	R'	MS m/e(ESI, MH')
10	2-Furyl	366
11	4-Cyanophenyl	401
12	Phenyl	262
1 3	4-Methylphenyl	276
14	3-Methylphenyl	276
15	2-Methylphenyl	276
16	4-Methoxyphenyl	292
17	3-Methoxyphenyl	292
18	2,4-Dimethoxyphenyl	322
19	3,4-Dimethoxyphenyl	322
20	3, 4, 5-Trimethoxyphenyl	352
2 1	3,4-Methylenedioxyphenyl	306
2 2	4-Benzyloxyphenyl	368
23	3-Benzyloxyphenyl	368
24	4-Phenoxyphenyl	354
2 5	3-Ethoxyphenyl	306
26	4-Trifluoromethoxyphenyl	346
27	3-Trifluoromethoxyphenyl	346
28	4-Dimethylaminophenyl	305
29	4-Thiomethylphenyl	308
3 0	4-Fluorophenyl	280
3 1	3-Fluorophenyl	280
3 2	2-Fluorophenyl	280
3 3	2,4-Difluorophenyl	298
3 4	2, 3, 4, 5-Pentafluorophenyl	352
3 5	4-Trifluoromethylphenyl	330
3 6	3-Trifluoromethylphenyl	330
3 7	2-Trifluoromethylphenyl	330
3 8	3,5-Bis(trifluoromethyl)phenyl	398
3 9	4-Nitrophenyl	307
4 0	3-Nitrophenyl	307

2 Midea d makkulakanul	001
	321
	356
	340
	324
	338
3-Biphenylyl .	338
3-Cyanophenyl	287
4-Acetylphenyl	304
3-Acetylphenyl	304
2-Acetylphenyl	304
3-Formylphenyl	290
2-Formylphenyl	290
3-Chlorophenyl	296
2-Chlorophenyl	296
2,4-Dichlorophenyl	330
3,4-Dichlorophneyl	330
3,5-Dichlorophneyl	330
4-tert-Butylpheyl	318
1-Naphtbyl	312
2-Naphthyl	312
2-Benzofuranyl	302
4-Dibenzofuranyl	352
3-Furyl	252
2-Thienyl	268
3-Thienyl	268
5-Methyl-2-thienyl	282 -
4-Methyl-2-thienyl	282
5-Acetyl-2-thienyl	310
2-Formyl-3-thienyl	296
3-Formyl-2-thienyl	296
5-Chloro-2-thienyl	302
2-Benzothiophenyl	318
3-Benzothiophenyl	318
3-Pyridyl	263
2-Pyridyl	263
4-Vinylphenyl	288
	4-Acetylphenyl 3-Acetylphenyl 2-Acetylphenyl 3-Formylphenyl 3-Formylphenyl 2-Formylphenyl 3-Chlorophenyl 2-Chlorophenyl 2, 4-Dichlorophenyl 3, 5-Dichlorophneyl 3, 5-Dichlorophneyl 4-tert-Butylpheyl 1-Naphthyl 2-Naphthyl 2-Benzofuranyl 4-Dibenzofuranyl 3-Furyl 2-Thienyl 3-Thienyl 5-Methyl-2-thienyl 4-Methyl-2-thienyl 2-Formyl-3-thienyl 3-Formyl-3-thienyl 3-Formyl-2-thienyl 5-Chloro-2-thienyl 2-Benzothiophenyl 3-Pyridyl 2-Pyridyl

実施例番号	R	R'	MS m/e (MH+)
7 8		}—(□NH o	298 (ESI)
7 9	}	}—————————————————————————————————————	310 (FAB)

実施例番号	R	R'	R''	R'''	MS m/e (MH')
8 1	}—————————————————————————————————————	}—(N	H	H	309 (FAB)
8 2		}—O NH	}	Н	341 (ESI)
8 3		}————o		Ħ	337 (ESI)
8 4		}—(□)—o	Me	Me	325 (ESI)
8 5		├ E t		H	379 (ESI)
8 6			F	H	371 (ESI)
8 7			$\not\models \!$	H	365 (ESI)
8 8		}—(N Et	N-Et	H	438 (ESI)
8 9			Me	H	339 (ESI)
90		}∵ ⟨ _N Et	Ph	Н	401 (ESI)

9 1		} \bigcip_N =0	<u>}</u>	H	365 (ESI)
9 2		} \bigcip_N=0 Et	NH ₂	H	382 (ESI)
9 3		}-{··}-o El		H	381 (ESI)
9 4		Fi Ei	2	H	420 (ESI)
9 5	1-0	}—(N,Eì		H	450 (ESI)
9 6	} — ⊘ .			H	416 (ESI)
9 7		Et Et		H	416 (ESI)
9 8		}		H	430 (ESI)
9 9				Н	430 (ESI)
100				H	363 (ESI)
101		} -{_N=0	ОН	H	383 (ESI)
102		₹ N EI	Et	H	353 (ESI)

実施例番号	R	MS m/e (ESI, MH ⁺)
105	(CH ₂) ₃ Ph	397
106	(CH ₂) ₃ COOE t	393
107	· (CH ₂) ₃ CN	346
108	(CH ₂) ₃ c-C ₄ H ₇	347
109	(CH ₂) ₃ CF ₃	389
110	(CH ₂),CF=CF,	387
1.11	(CH ₂) ₂ CF ₃	375
112		335
113	Y	377
114	3	349
1 1 5		319
116		333
1.17	Y	347
118	} ∕∕он	337
119	ОН	353
120	}^^F	339
121	}∕∕CI	355
122	} CI	369
1 2 3	}^^CI	383
124		375
1 2 5		377

1 2 6		369
127	₹ N	332
1 2 8		317
129		331
130	SiMe ₃	389
131	OMe OMe	497
1 3 2		480
1 3 3	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	422
1 3 4		335
1 3 5	CF ₃	465
1 3 6	₹ — ()	355
137	}—————————————————————————————————————	380
138	}—————————————————————————————————————	381
1 3 9	}—————————————————————————————————————	369
140	Me }	369

14.1	}—()—OMe	385
142	OMe	385
1 4 3	MeO .	380
144	}—————————————————————————————————————	373
1 4 5	}—————————————————————————————————————	373
146	}—————————————————————————————————————	373

	N OR	
実施例番号	R	MS m/e (ESI, MH')
147	(CH _z) ₃ Ph	397
1 4 8	(CH ₂) ₃ COOE t	393
1 4 9	(CH ₂) ₃ CN	346
1 5 0	$(CH_2)_3C-C_4H_7$	347
151	(CH ₂) ₃ CF ₃	389
152	(CH ₂) ₂ CF=CF ₂	387
153	(CH ₂) ₂ CF ₃	375
154	}	335
155		377
156	* · ·	349
157	\	319
158		333
159	>	347
160	}∕∕OH	337
161	ОН	353
162	├	339
1 6 3	}	355
1 6 4	} CI	369
1 6 5	}∕∕∕cı	383

166		375
167.		377
168		317
169		331
170	SiMe ₃	389
171	OMe	.497
172		480
173		422
174		335
175	CF ₃	465

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物は、アデノシン受容体(A_1 、 A_{2a} 、 A_{2b} または A_3 受容体) 拮抗剤、特に A_{2B} 受容体拮抗剤として有用である。本発明化合物の医薬としての有用性を示す試験例を以下に示す。

試験例1

[アデノシンA₁受容体結合能の測定]

ヒトのアデノシンA₁受容体 c DNAをCHOK 1 細胞で過剰発現させ、その膜標本を 6.7μ g / m 1 のタンパク濃度になるように 2.0 m M HEPES 緩衝液(1.0 m M g C 1_2 、1.0 0 m M N a C 1 を含む; p H 7.4)を加

え懸濁した。この膜標本懸濁液 0.45ml にトリチウム標識した 60nMのクロロシクロペンチルアデノシン(3H -CCPA、NEN社製)0.025ml と試験化合物 0.025ml を加えた。この混合液を 30 でで 120 分間静置後、ガラス繊維ろ紙(GF/B; Whatman社製)上で急速吸引ろ過し、直ちに水冷した 5ml の 50mM Tris-HCl緩衝液で2回洗浄した。その後、ガラス繊維ろ紙をパイアル瓶に移し、シンチレーターを加え、ろ紙上の放射能量を液体シンチレーションカウンターで測定した。 3H -CCPAのA₁の受容体結合に対する試験化合物の阻害率の算出は、以下の式により求め、これをもとに、50% 阻害濃度(IC_{50})を算出した(以下の式)。

阻害率(%) = [1-{(試験化合物の存在下での結合量-非特異的結合量) /(全結合量-非特異的結合量)}] x 100

なお、全結合量とは、非存在下での 3 H-CCPA結合放射能量を示す;非特異的結合とは、 100μ M RPIA([R]-[1-メチル-2-フェニルエチル]アデノシン)存在下での 3 H-CCPA結合放射能量を示す;試験化合物存在下での結合量とは、各種濃度の試験化合物存在下での 3 H-CCPA結合放射能量を示す。表中の阻害定数(Ki値)は、Cheng-Prusoffの式より求めた。

試験例2

[アデノシンA2a受容体結合能の測定]

アデノシンA2a受容体 c D N A を過剰発現させた膜標本(R e c e p t o r B i o l o g y I n c. 社製)を用いて、アデノシンA2a受容体結合阻害実験を行った。この膜標本を 2.2μ g / m l のタンパク濃度になるように 20 m M H E P E S 緩衝液(10 m M M g C 1_2 と 100 m M N a C 1 を含む; p H 7.4)を加え懸濁した。この膜標本懸濁液 0.45 m l に、トリチウム標識した 500 n M の $2-p-[2-カルボキシエチル] フェネエチルアミノ-5'-N -エチルアルボキシアミドアデノシン(<math>^3$ H - C G S 21680; N E N 社製) 0.025 m l と試験化合物 0.025 m l を加えた。この混合液を 25 で 90

分間静置後、ガラス繊維濾紙(GF/B; Whatman社製)上で急速吸引滤過し、直ちに氷冷した 5m1の50mM Tris-HCl緩衝液で2回洗浄した。その後、ガラス繊維濾紙をバイアルビンに移し、シンチレーターを加え、滤紙上の放射能量を液体シンチレーションカウンターで測定した。 $^3H-CGS21680$ の A_{2a} の受容体結合に対する試験化合物の阻害率の算出は、以下の式により求め、これをもとに50%阻害濃度(IC_{50})を算出した。

阻害率(%) = [1-{(試験化合物存在下での結合量-非特異的結合量)/ (全結合量-非特異的結合量)}] x 100

なお、全結合量とは、試験化合物非存在下での³H-CGS21680結合放射能量を示す;非特異的結合とは、100μM RPIA存在下での³H-CGS21680結合放射能量を示す;試験化合物存在下での結合量とは、各種濃度の試験化合物存在下での³H-CGS21680結合放射能量を示す。表中の阻害定数(Ki値)は、Cheng-Prusoffの式より求めた。

試験例3

[アデノシンA_{2B}受容体発現細胞におけるNECA刺激 c AMP産生に対する 阻害実験]

ヒトのアデノシンA $_{2B}$ 受容体を過剰発現させたCHOK $_{1}$ 細胞、 $_{1.5 \times 10^5}$ cells/wellを $_{2}$ 4Wellのプレートに均一にまき、一晩培養後、実験に使用した。 $_{30 \, nM}$ の $_{5}$ " $_{-N-T}$ チルカルボキシアミドアデノシン(NECA;シグマ社製)刺激によって産生される $_{2B}$ 公存体に対する親和性として評価した。すなわち、接着した細胞を、クレブスーリンガー緩衝溶液($_{0.1}$ %BSAを含む; $_{pH7.4}$)2 $_{m1}$ /wellで2回洗浄後、 $_{0.5}$ 6 $_{m1}$ /wellで30分間プレインキュベーションを行う。続いて、ホスホジエステラーゼ阻害剤であるRo- $_{20-1724}$ (RBI社製)存在下で、NECAと試験化合物を含む混合溶液を $_{0.1}$ 1 $_{m1}$ /wellで加える。プレインキュベーション15分後に、 $_{300 \, \mu1}$ /wellの $_{0.1}$ NHClで反応を止める。 $_{200 \, \mu1}$ /wellの0.1 NHClで反応を止める。 $_{200 \, \mu1}$ /wellの0.1 N

ンザイムイムノアッセイキットを用いて行った。NECA刺激 c AMP産生に対する試験化合物の阻害率の算出は、以下の式により求めた。

阻害率(%) = $[1-\{(NECAと試験化合物共存下での c AMP量-クレプスーリンガー緩衝溶液のみの c AMP量) / (NECA単独刺激の c AMP量 - クレプスーリンガー緩衝溶液のみの c AMP量) <math>\}$] x 1 0 0

本発明にかかる化合物のアデノシン受容体結合能または阻害能は以下の如くであった。

表1

被験化合物	Ki (nM) A 1	Ki (nM) A 2 a	IC ₅₀ (nM) A 2 b
実施例1	990	23	2.7
2	66	22	3.7
. 5	400	7	6.5

本発明にかかる化合物またはその塩は、アデノシン受容体に対し、優れた阻害活性を示した。

試験例4

[排便促進作用の評価]

試験例1により受容体への結合能・阻害能を測定することで同定されたアデノシンA2B受容体阻害化合物、その塩、それらの水和物またはこれらを含有してなる医薬組成物の排便促進作用は、以下の方法に基づいて評価した。すなわち、SDIGSラット(6週齢;チャールズリバー)を1ケージ毎に3匹入れ、自由摂食摂水のもと1週間予備飼育後、ケージ下に風袋を秤量した吸水シートを設置し、実験終了時まで絶食、自由摂水とした。その1.5時間後にケージ毎の便を回収し、実験前の便の異常の有無を観察した。0.5%(W/V)メチルセルロース(MC)に懸濁又は溶解した化合物を5ml/kg体重の容量で経口投与し、一方、対照群には0.5%(W/V)MCのみを経口投与した。化合物投与後、ラットを新しい吸水シートを設置したケージに戻し、投与後90分まで吸水シート上

の便をケージ毎に回収し、外観を観察後、計数秤量した。便数はケージ毎の値と して表わした。なお、便を回収した後、吸水シートを秤量し、風袋を差し引いた 重量を尿量とした。

表2

実施例_		The number of fecal pellets
Control		0.50±0.29
. 1	1 mg/kg 3 mg/kg 10 mg/kg	1.75±1.03 7.25±1.65 22.25±2.93
2	1 mg/kg 10 mg/kg	7.80±0.20 18.00±1.30
5	1 mg/kg 3 mg/kg	7.00±1.23 14.25±3.38

本発明にかかる化合物またはその塩は、優れた排便促進作用を示した。

請求の範囲

1. 式

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{2}

〔式中、R1はシアノ基、カルボキシル基または置換基を有していてもよいカル バモイル基を示し;R²は水素原子、水酸基、置換基を有していてもよいC₁₋₆ アルコキシ基、置換基を有していてもよいC6-14芳香族炭化水素環式基または置 換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示し; R³およびR⁴は、 同一または相異なって、それぞれ置換基を有していてもよいC3-8シクロアルキ ル基、C₃₋₈シクロアルケニル基、C₆₋₁₄芳香族炭化水素環式基、5乃至14員 非芳香族複素環式基または5乃至14員芳香族複素環式基を示す:ただし、(1) R¹がシアノ基で、R²が4ープロモー2ーチエニル基で、R³が3、4ージメト キシフェニル基で、且つ、R⁴が2-チエニル基である場合、(2) R¹がシアノ基 で、R²が水素原子で、且つ、R³およびR⁴がフェニル基である場合、(3) R¹が シアノ基で、R²が4ークロローフェニル基で、R³がフェニル基で、且つ、R⁴ が4-(3,4-ジクロロフェニル)-1-オキソー2(1H)-フタラジニル 基である場合、(4) R¹がシアノ基で、R²が水素原子で、R³が4-ピリジル基で、 且つ、R⁴が1-ピペラジニル基である場合、(5) R¹がシアノ基で、R²が水素原 子で、R3が4-ピリジル基で、且つ、R4が1-ピリジル基である場合、(6) R1 がシアノ基で、R²が水素原子で、R³が4ーピリジル基で、且つ、R⁴が4ージ フェニルメチルー1-ピペラジニル基である場合、(7) R 1 がシアノ基で、R 2 が 水素原子で、R³が4-ピリジル基で、且つ、R⁴が4-モルフォリニル基である 場合、(8) R¹がシアノ基で、R²が4-メチルフェニル基で、且つ、R³およびR ⁴がフェニル基である場合、ならびに、(9) R¹がシアノ基で、且つ、R²、R³お よびR⁴がフェニル基である場合を除く。〕で表わされる化合物またはその塩。

2. R¹がシアノ基である請求項1記載の化合物またはその塩。

3. R¹が式

$$\left\{-\cos\left(\frac{R^{5}}{R^{6}}\right)\right\}$$

〔式中、 R^5 および R^6 は同一または相異なって水素原子、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニル基、置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基を示す。〕で表わされるカルパモイル基である請求項1記載の化合物またはその塩。

- 4. R²がそれぞれ置換基を有していてもよいC₆₋₁₄芳香族炭化水素環式基または5乃至14員芳香族複素環式基である請求項1記載の化合物またはその塩。
- 5. R²がそれぞれ置換基を有していてもよいフェニル基、ナフチル基、ピリジル基、チエニル基またはフリル基である請求項1記載の化合物またはその塩。
- 6. R²がハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基である請求項1記載 の化合物またはその塩。
- 7. R²が水素原子である請求項1記載の化合物またはその塩。
- 8. R³およびR⁴が同一または相異なってそれぞれ置換基を有していてもよいC 6-14芳香族炭化水素環式基または5万至14員芳香族複素環式基である請求項 1記載の化合物またはその塩。
- 9. R³およびR⁴が同一または相異なってそれぞれ置換基を有していてもよいフェニル基、ピロリル基、ピリジニル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、チアゾリル基、フリル基、ナフチル基、キノリニル基、イソキノリニル基、フタラジニル基、ナフチリジニル基、インドリル基またはイソインドリル基である請求項1記載の化合物またはその塩。
- 10. R³およびR⁴がそれぞれ置換基を有していてもよいフェニル基、ピリジル基、チェニル基またはフリル基である請求項1記載の化合物またはその塩。

11. R³および/またはR⁴が下記置換基群 aより選ばれる1個以上の基でそれぞれ置換されていてもよい5乃至14員非芳香族複素環式基、C₆₋₁₄芳香族炭化水素環式基または5乃至14員芳香族複素環式基である請求項1記載の化合物またはその塩。

<置換基群 a > (1) 水酸基、(2)ハロゲン原子、(3)シアノ基、(4)ニトロ基、(5)(i) 水酸基、(ii)シアノ基、(iii)ハロゲン原子、(iv) C₁₋₆アルキルアミノ基、(v)ジ(C 1-6アルキル) アミノ基、(vi) C 2-6アルケニルアミノ基、(vii) ジ (C 2-6 アルケ ニル)アミノ基、(viii) C_{2-6} アルキニルアミノ基、(ix)ジ(C_{2-6} アルキニル)ア ミノ基、(x)N- C_{1-6} アルキル-N- C_{2-6} アルケニルアミノ基、(xi)N- C_{1-6} アルキルーNーC₂₋₆アルキニルアミノ基、(xii)NーC₂₋₆アルケニルーNーC₂ _6アルキニルアミノ基、(xiii)アラルキルオキシ基、(xiv)TBDMSオキシ基、(xv) C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 $(xvi)C_{1-6}$ アルキルカルボニルオキシ基、 (xvii) C 2-6 アルケニルカルボニルオキシ基、(xviii) C 2-6 アルキニルカルボニルオ キシ基、(xix)N-C₁₋₆アルキルカルパモイル基、(xx)N-C₂₋₆アルケニルカル パモイル基および(xxi)N-C₁₋₆アルキニルカルパモイル基から選ばれる1個以 上の基でそれぞれ置換されていてもよいC1-6アルキル基、C2-6アルケニル基ま たはC₂₋₆アルキニル基、(6)(i) C₁₋₆アルキルアミノ基、(ii)アラルキルオキシ基 および(iii)水酸基から選ばれる1個以上の基でそれぞれ置換されていてもよいC 1-6アルコキシ基、C2-6アルケニルオキシ基またはC2-6アルキニルオキシ基、 (7)(i)水酸基、(ii) ニトリル基、(iii)ハロゲン原子、(iv) C 1-6 アルキルアミノ基、 (v)アラルキルオキシ基、(vi)TBDMSオキシ基、(vii)C、--6アルキルスルホニル アミノ基、(viii) C₁₋₆アルキルカルポニルオキシ基および(ix) C₁₋₆アルキルカル バモイル基から選ばれる1個以上の基でそれぞれ置換されていてもよい C1-6ア ルキルチオ基、C₂₋₆アルケニルチオ基またはC₂₋₆アルキニルチオ基、(8)(i) C₁ -6アルコキシ基、(ii)アミノ基、(iii) C₁₋₆アルキルアミノ基、(iv)ジ(C₁₋₆アル キル) アミノ基、(v) C₂₋₆アルケニルアミノ基、(vi)ジ(C₂₋₆アルケニル) アミ ノ基、(vii)C₂₋₆アルキニルアミノ基、(vii)ジ (C₂₋₆アルキニル) アミノ基、(viii)

 $N-C_{1-6}$ アルキルー $N-C_{2-6}$ アルケニルアミノ基、(ix) $N-C_{1-6}$ アルキルー $N-C_{2-6}$ アルキニルアミノ基および(x) $N-C_{2-6}$ アルケニル- $N-C_{2-6}$ アル キニルアミノ基から選ばれる基で置換されたカルポニル基、(9)(i) C1-6アルキル 基、(ii) C₂₋₆アルケニル基、(iii) C₂₋₆アルキニル基、(iv) C₁₋₆アルキルスルホ ニル基、(v) C 2-6 アルケニルスルホニル基、(vi) C 2-6 アルキニルスルホニル基、 (vii) C₁₋₆アルキルカルボニル基、(viii) C₂₋₆アルケニルカルポニル基および(ix) C2-6アルキニルカルボニル基から選ばれる1または2個の基で置換されていて もよいアミノ基、(10)C₁₋₆アルキルスルホニル基、(11)C₂₋₆アルケニルスルホ ニル基、(12) C₂₋₆アルキニルスルホニル基、(13) C₁₋₆アルキルスルフィニル基、 (14)C₂₋₆アルケニルスルフィニル基、(15)C₂₋₆アルキニルスルフィニル基、(16) ホルミル基、(17)(i)水酸基、(ii)ハロゲン原子、(iii)ニトリル基、(iv) C 1-6 アルキ ル基、(v) C₁₋₆アルコキシ基、(vi) C₁₋₆アルコキシC₁₋₆アルキル基および(vii) アラルキル基から選ばれる1個以上の基でそれぞれ置換されていてもよいC3-8 シクロアルキル基またはC₃₋₈シクロアルケニル基、(18)(i)水酸基、(ii)ハロゲン 原子、(iii)ニトリル基、(iv) C₁₋₆アルキル基、(v) C₁₋₆アルコキシ基、(vi) C₁₋₆ アルコキシC₁₋₆アルキル基および(vii)アラルキル基から選ばれる1個以上の基 で置換されていてもよい 5 乃至 1 4 員非芳香族複素環式基、(19)(i)水酸基、(ii)ハ ロゲン原子、(iii)ニトリル基、(iv) C₁₋₆アルキル基、(v) C₁₋₆アルコキシ基、(vi) C₁₋₆アルコキシC₁₋₆アルキル基および(vii)アラルキル基から選ばれる1個以 上の基で置換されていてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基、ならびに、(20)(i) 水酸基、(ii)ハロゲン原子、(iii)ニトリル基、(iv) C 1-6 アルキル基、(v) C 1-6 アル コキシ基、(vi) C₁₋₆アルコキシC₁₋₆アルキル基および(vii)アラルキル基から選 ばれる1個以上の基で置換されていてもよい5乃至14員芳香族複素環式基から なる群。

12. R^3 および/または R^4 が水酸基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選ばれる1個以上の基で置換されていてもよいフェニル 基、ピリジル基、チエニル基またはフリル基である請求項1記載の化合物または

その塩。

13. R³またはR⁴が置換基を有していてもよい6-オキソー1,6-ジヒドロピリジル基である請求項1記載の化合物またはその塩。

14. 式

$$\begin{array}{c|c}
H_2N & R^8 \\
\hline
R^1 & R^2
\end{array}$$
(II)

〔式中、 R^1 はシアノ基、カルボキシル基または置換基を有していてもよいカルバモイル基を示し; R^2 は水素原子、水酸基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルチオ基、置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または置換基を有していてもよい 5 乃至14員芳香族複素環式基を示し; R^7 は下記置換基群 b から選ばれる基を示し; R^8 はそれぞれ置換基を有していてもよい C_{6-14} 芳香族炭化水素環式基または5乃至14員芳香族複素環式基を示し;A環は下記置換基群 b から選ばれる1 乃至4個の基で置換されていてもよい合窒素6員環を示す。

置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニルスルフィニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニルスルフィニル基、ホルミル基、置換基を有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基、置換基を有していてもよい C_{3-8} シクロアルケニル基、置換基を有していてもよい5乃至14員非芳香族複素環式基、置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基、および、置換基を有していてもよい5乃至14員芳香族複素環式基からなる群。〕で表わされる請求項1記載の化合物またはその塩。

- 15. R¹がシアノ基である請求項14記載の化合物またはその塩。
- 16. R¹がカルボキシル基である請求項14記載の化合物またはその塩。
- 17. R¹が式

〔式中、R 5およびR 6は前記定義と同意義を示す。〕で表わされるカルパモイル 基である請求項14記載の化合物またはその塩。

- 18. R²が水素原子である請求項14記載の化合物またはその塩。
- 19. R⁷およびR⁷以外のA環の置換基が前記置換基群 a から選ばれる請求項 1 4記載の化合物またはその塩。
- 20. R^7 が水素原子、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニル基または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ基である請求項 1 4 記載の化合物またはその塩。
- 21. R⁸が置換基を有していてもよいフェニル基、ピリジル基、フリル基またはチエニル基である請求項14記載の化合物またはその塩。
- 22. R⁸がハロゲン原子でそれぞれ置換されていてもよいフェニル基、ピリジル基、フリル基またはチエニル基である請求項14記載の化合物またはその塩。
- 23. 化合物が2-アミノー6-(2-フリル)-5-(4-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリル、2-アミノー6-(3-フルオロフェニル)-5-(4-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリル、<math>2-アミノー6-(2-フリル)

-5-(4-メトキシ-3-ピリジル)-3-ピリジンカルボニトリル、2-アミノー6-(2-フリル)-5-(6-オキソー1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル)ニコチノニトリル、2-アミノー5-(1-エチルー6-オキソー1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル)ー6-(2-フリル)ーニコチノニトリル、2-アミノー6-(2-フリル)ー5-(1-メチルー6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル)ニコチノニトリル、2-アミノー6-(3-フルオロフェニル)ー5-(6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル)ニコチノニトリルおよび2-アミノー6-(3-フルオロフェニル)ー5-(1-メチルー6-オキソー1,6-ジヒドロー3-ピリジニル)ニコチノニトリルおよび2-アミノー6-(3-フルオロフェニル)ー5-(1-メチルー6-オキソー1,6-ジヒドロ-3-ピリジニル)ニコチノニトリルから選ばれるいずれか1種である請求項1記載の化合物またはその塩。

24. 式

$$\begin{array}{c|c}
H_2N & R^4 \\
R^1 & R^3
\end{array}$$

且つ、R⁴が1-ピペラジニル基である場合、(5) R¹がシアノ基で、R²が水素原子で、R³が4-ピリジル基で、且つ、R⁴が1-ピリジル基である場合、(6) R¹がシアノ基で、R²が水素原子で、R³が4-ピリジル基で、且つ、R⁴が4-ジフェニルメチルー1-ピペラジニル基である場合、(7) R¹がシアノ基で、R²が水素原子で、R³が4ーピリジル基で、且つ、R⁴が4ーモルフォリニル基である場合、(8) R¹がシアノ基で、R²が4ーメチルフェニル基で、且つ、R³およびR⁴がフェニル基である場合、ならびに、(9) R¹がシアノ基で、且つ、R²、R³およびR⁴がフェニル基である場合を除く。〕で表わされる化合物またはその薬理上許容される塩および薬理上許容される担体を含有してなる医薬組成物。

- 25. アデノシン受容体が関与する疾患の治療剤または予防剤である請求項24 記載の組成物。
- 26. アデノシンA2受容体が関与する疾患の治療剤または予防剤である請求項24記載の組成物。
- 27. アデノシンA_{2B}受容体が関与する疾患の治療剤または予防剤である請求項 24記載の組成物。
- 28. アデノシン受容体拮抗剤である請求項24記載の組成物。
- 29. アデノシンA2受容体拮抗剤である請求項24記載の組成物。
- 30. アデノシンA2B受容体拮抗剤である請求項24記載の組成物。
- 31. 排便を促進するために用いる請求項24記載の組成物。
- 32. 便秘症の治療剤、予防剤または改善剤である請求項24記載の組成物。
- 33. 便秘症が機能性便秘症である請求項24記載の組成物。
- 3 4. 過敏性腸症候群、過敏性腸症候群に伴う便秘症、器質性便秘症、腸管麻痺性イレウスに伴う便秘症、先天性消化管機能異常に伴う便秘症または腸閉塞に伴う便秘症の治療剤、予防剤または改善剤である請求項 2 4 記載の組成物。
- 35. 消化管検査時または手術前後における腸管内容物排除のために用いる請求項24記載の組成物。
- 36.糖尿病、糖尿病性合併症、糖尿病性網膜症、肥満症または喘息の治療剤ま

たは予防剤である請求項24記載の組成物。

37. 血糖降下剤、耐糖能障害改善剤またはインスリン感受性増強剤である請求項24記載の組成物。

- 38. 降圧剤、利尿剤、骨粗鬆症治療薬、抗パーキンソン薬、アルツハイマー病薬、炎症性腸疾患治療薬またはクローン病治療薬である請求項24記載の組成物。
- 39. 請求項1記載の化合物またはその薬理上許容される塩をアデノシン受容体が関与する疾患の治療剤または予防剤の製造に用いる用途。
- 40. 請求項1記載の化合物またはその薬理上許容される塩の薬理上有効量を患者に投与することによりアデノシン受容体が関与する疾患を治療または予防する方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/06870

	A CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl CO7D213/82, 85, 405/12, 14, A61K31/443, 444, 4436, 455, 4409, A61P43/00, 1/00, 10, 3/06, 10, 27/02, 11/06, 7/10, 9/10, 19/10, 25/16, 28			
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both m	ational classification and IPC		
B. FIELD	S SEARCHED			
	ocumentation searched (classification system followed C1 ⁷ C07D213/00-85, 405/00-14,			
	ion searched other than minimum documentation to the			
	ata base consulted during the international search (name STRY (STN), CAPLUS (STN)	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· 		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
PX	SUGAMA, N.; YAMADA, A.; KAKEHI SAKAI, N. N-silyl-1-azaallyl anions with M	, A.; KONAKAHARA, T.;	1-12	
·	Synthetic method of 2,3,5,6-tetra-and 2,3,6 -trisubstituted pyridines. Heterocycles, 01 February, 2001 (01.02.01), Vol.55, No.2, pages 313 to 322			
	especially, pages 314, 319 to 3 Nos.5ah(2-amino-3-cyano-5-(3-mo-6-phenylpyridine), 5bh(2-amino-6-pyridyl)pyridine)			
A	US 6030969 A (ABBOT LABORATORIES), 29 February, 2000 (29.02.00), especially, Scheme 1; column 29, Example 11, 11c, etc. (Family: none)		1-39	
A	DE 4117802 A1 (BERLIN - CHEMIE AG), 03 December, 1992 (03.12.92), especially, page 12, table, chemical No.7 from the top, etc. (Family: none)		1-39	
X Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
*Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date or understand the principle or theory underlying the invention document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed invention is document member of the same patent family			e application but cited to erlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be viaimed invention cannot be when the document is documents, such askilled in the art	
•	Date of the actual completion of the international search 10 September, 2001 (10.09.01) Date of mailing of the international search report 25 September, 2001 (25.09.01)			
1	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer			
Facsimile No.		Telephone No.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/06870

		FC1/0.	PU1/068/0
C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Tategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevan	nt passages	Relevant to claim No
A	QUINTEIRO, M.; MARTIN, N.; SEOANE, C.; SOTO, Conversion of 4,5,6-triaryl-2-pyranamines an 4,6-diaryl-5-benzoyl-2-pyranamines into pyropyridones and pyridines. Heterocycles, (1986), Vol.24, No.6, pages 1675 to 1682 especially, page 1677, chemical compound X; periodical compound (Xa), (Xb)	d nes,	1-23
A	Chemical Abstracts, (1991), Vol.115, Abstract No. 115:92087 Preparation of 2-amino-3-cyano (4-pyridyl) pyridines as cardiovascular agent (Akademie der Wissenschaften der DDR, Fed. R. Ger. (East) DD 287260 A5 19910221 RN 135160-02-0 CN [3,4'-Bipyridine]-5-carbonitrile, 6-amin morpholinyl) - (9CI) (CAINDEX NAME) RN 135160-04-2 CN [3,4'-Bipyridine]-5-carbonitrile, 6-amin (diphenylmethyl)-1-piperazinyl) - (9CI) (CAINDEX NAME) RN 135160-05-3 CN 1,2':3',4''-Terpyridinium, 6'-amino-5 chloride (9CI) (CAINDEX NAME) RN 135160-11-1 CN [3,4'-Bipyridine]-5-carbonitrile, 6-amin piperazinyl) - (9CI) (CAINDEX NAME)	-5 ts. ep. Ger.) no-2-(4- no-2-[4- NDEX NAME)	1-39
A	Chemical Abstracts, (1994), Vol.121, Abstract No. 121:35267 TROSCHUETA, R.; DENNSTEDT, T. Synthesis of substituted 2-aminonicotinonitr: Arch. Pharm. (Weinheim, Ger.), (1994), Vol.3 pages 33 to 40 RN 155952-19-5 CN 3-Pyridinecarbonitrile, 2-amino-5,6-dipher (CA INDEX NAME)	iles. 27, No.1,	1-23
A	WO 99/21555 A2 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, 106 May, 1999 (06.05.99), Full text, & JP 11-193281 A	LTD.),	1-39
A	Chemical Abstracts, (1994), Vol.120, Abstract No. 120:191650 EL-FARARGY, A.; YASSIN, F.; HAB Behavior of 1-[4-(3',4'-dichlorophenyl)-1-(2E-phthalazinone-2-yl]-3-(4-chlorophenyl)-2-pro one towards different nucleophiles. Collect. Czech. Chem. Commun., Vol.58, No.8, pages 1937 to 1943 RN 153682-70-3 CAPLUS CN 3-Pyridinecarbonitrile, 2-amino-4-(4-chloro-6-[4-(3,4-dichlorophenyl)-1-oxo-2(1H)-phthal 5-phenyl-(9CI) (CA INDEX NAME)	FEZ,T. H) open-1- (1993), ophenyl)	1-23
	A (210 (continuation of second cheet) (buly 1992)		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/06870

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons.	ms:
1. Claims Nos.: 40 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	
Claim 40 falls under the category of "methods for treatment for human diseases by therapy" as provided for in Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT as a subject matter of international application which this International Searching Authority is not required to search.	_
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	an
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).	-
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	•
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all search	- Lla
claims.	101¢
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite paym of any additional fee.	ınt
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report co only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	ers/
•	
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	•
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
No protest accompanied the payment of additional search fees.	

		<u> </u>	
A. 発明の風する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl. 'C07D213/82, 85, 405/12, 14, A61K31/443, 444, 4436, 455, 4409, A61P43/00, 1/00, 10, 3/06, 10, 27/02, 11/06, 7/10, 9/10, 19/10, 25/16, 28			
D 500 At 2.5	= A A BR		
	テった分野 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	·	·
	07D213/00-85, 405/00-14, A61K31/00-455	•	
		•	
•	·		•
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの	·	
	•		
	•		
•	•	,	
	•		<u>. </u>
	目した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)	•
REGISTRY (S	TN), CAPLUS (STN)		
•			• .
C. 関連する	らと認められる文献		
引用文献の	7 C 10 - 7 - 7 - 10 - 7 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10	•	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
РХ	SUGAMA, N.; YAMADA, A.; KAKEHI, A	: KONAKAHARA T :	1-12
1.7	SAKAI, N.	i.) Northandari, (.)	1 12
		labari salambana sa a ma	
	N-silyl-1-azaallyl anions with Mi		
•	synthetic method of 2, 3, 5, 6-tetra	a- and 2, 3, b-trisubstituted	
	pyridines.		,
	Heterocycles, 2001 (2月1日発行),	•	
•	特に、p. 314、p. 319-320の化合物5ab	•	.•
	methyl-5-isoxazolyl)-6-phenylpyri	idine), 5bh(2-amino-3-cyano-	
·	6-phenyl-5-(2-pyridyl)pyridine)を	·参照。	
	•	•	•
区 C欄の統含	にも文献が列挙されている。	パテントファミリーに関する別	紙を参照。・・・
	ウカテゴリー	の日の後に公表された文献	
	国のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公安さ	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
・ もの	質日前の出願または特許であるが、国際出願日	出願と矛盾するものではなく、乳の理解のために引用するよの	8明の原理又は理論
_	RT的の山頭または行行であるか、国际山頭日 公表されたもの	の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当	田名でよの描す図8
	E張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考え	.,, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	は他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、当	
文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに			
「O」口頭による開示、使用、展示等に官及する文献よって進歩性がないと考えられるもの			
I P 」国際出題	百日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了	71 & D	日欧領本和生の発送ロ	
四次映画で元	10.09.01	国際調査報告の発送日 25.09.	01
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		23.03.	<u> </u>
国際調査機関の	0名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4P 9164
	阿特許庁(ISA/JP)	将計庁審金官(権限のある職員)	
	郵便番号100-8915		
東京都	邓千代田区段が関三丁目 4番 3 号	電話番号 03-3581-1101	内線 3490

第1欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)
法第8名 成しなか	条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作いった。
1. 🛚	請求の範囲 40 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	調査をすることを要しない国際出願の対象としてPCT規則39.1(iv)に規定された人 の病気の治療による処置方法に該当する。
2.	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
•	
3. 🗌	請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に対	述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
•	
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3.	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
•	
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に配載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
·····································	5年数約の国際の中央でに明子を外交
坦川阿鱼	E手数料の異議の申立てに関する注意] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異識申立てがあった。
• 1	追加頭本主教製の効果と共に出願しから思惑由ウイがたかった。

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉 (1)) (1998年7月)

C (競き):	関連すると認められる文献	•
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A .	US 6030969 A (ABBOT LABORATORIES) 29.2月.2000 (29.02.00) 特に、Scheme 1 や、第29欄 Example 11 の11c.などを参照。 (ファミリーなし)	1-39
A	DE 4117802 A1 (BERLIN - CHEMIE AG) 3.12月.1992 (03.12.92) 特に、第12頁の表中上から7番目の化合物などを参照。 (ファミリーなし)	1-39
A	QUINTEIRO, M.; MARTIN, N.; SEOANE, C.; SOTO, J.L. Conversion of 4,5,6-triaryl-2-pyranamines and 4,6-diaryl-5-benzoyl-2-pyranamines into pyrones, pyridones and pyridines. Heterocycles, 1986, Vol. 24, No. 6, p. 1675-1682 特に、p. 1677の化合物Xおよびp. 1680の化合物(Xa),(Xb)を参照。	1-23
A	Chemical Abstracts, 1991, Vol. 115, Abstract No. 115:92087 Preparation of 2-amino-3-cyano-5(4-pyridyl)pyridines as cardiovascular agents. (Akademie der Wissenschaften der DDR, Fed. Rep. Ger.). Ger. (East) DD 287260 A5 19910221	1-39
	RN 135160-02-0 CN [3,4'-Bipyridine]-5-carbonitrile, 6-amino-2-(4-morpholinyl)- (9CI) (CAINDEX NAME) RN 135160-04-2	
	CN [3,4'-Bipyridine]-5-carbonitrile, 6-amino-2-[4-(diphenylmethyl)-1-piperazinyl]- (9CI) (CA INDEX NAME) RN 135160-05-3 CN 1,2':3',4''-Terpyridinium, 6'-amino-5'-cyano-, chloride (9CI) (CA INDEX NAME) RN 135160-11-1	
•	CN [3,4'-Bipyridine]-5-carbonitrile, 6-amino-2-(1-piperazinyl)- (9CI) (CA INDEX NAME)	•
A	Chemical Abstracts, 1994, Vol. 121, Abstract No. 121:35267 TROSCHUETA, R.; DENNSTEDT, T. Synthesis of substituted 2-aminonicotinonitriles. Arch. Pharm. (Weinheim, Ger.), 1994, Vol. 327, No. 1, p. 33-40 RN 155952-19-5 CN 3-Pyridinecarbonitrile, 2-amino-5, 6-diphenyl- (9CI) (CA INDEX NAME)	1-23
A	WO 99/21555 A2(TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 6.5月.1999(06.05.99) 全文献を参照。 & JP 11-193281 A	1-39

C(続き).	関連すると認められる文献 関連する		
引用文献の カテゴリー*	- 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	静泉の範囲の番号	
A	Chemical Abstracts, 1994, Vol. 120, Abstract No. 120:191650 EL-FARARGY, A.; YASSIN, F.; HAFEZ, T. Behavior of 1-[4-(3',4'-dichlorophenyl)-1-(2H)-phthalazinone -2-yl]-3-(4-chlorophenyl)-2-propen-1-one towards different nucleophiles. Collect. Czech. Chem. Commun., Vol. 58, No. 8, 1993, p. 1937-1943 RN 153682-70-3 CAPLUS CN 3-Pyridinecarbonitrile, 2-amino-4-(4-chlorophenyl)-6-[4-(3,4-dichlorophenyl)-1-oxo-2(1H)-phthalazinyl]-5-phenyl-(9CI) (CA INDEX NAME)	1-23	
•			
	•	• •	
•			
		•	
	. •		
		٠.	
•			
•			
		-	
•			
4			